Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/005247

International filing date: 23 March 2005 (23.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-176107

Filing date: 14 June 2004 (14.06.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 12 May 2005 (12.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application: 2004年 6月14日

出 願 番 号

 Application Number:
 特願2004-176107

バリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is JP2004-176107

出 願 人

久光製薬株式会社

Applicant(s): 千葉県

2005年 4月20日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office) 1



【書類名】 特許願 【整理番号】 1082 【提出日】 平成16年 6月14日 特許庁長官殿 【あて先】 【国際特許分類】 A61P 25/00 A61P 35/00【発明者】 千葉県千葉市中央区仁戸名町666-2 千葉県がんセンター内 【住所又は居所】 中川原 章 【氏名】 【発明者】 【住所又は居所】 千葉県千葉市中央区仁戸名町666-2 千葉県がんセンター内 【氏名】 尾崎 俊文 【特許出願人】 【識別番号】 000160522 【氏名又は名称】 久光製薬株式会社 【代理人】 【識別番号】 100088155 【弁理士】 【氏名又は名称】 長谷川 芳樹 【選任した代理人】 【識別番号】 100128381 【弁理士】 【氏名又は名称】 清水 義憲 【電話番号】 03-3564-8001 【連絡先】 担当 【先の出願に基づく優先権主張】 【出願番号】 特願2004- 93266 【出願日】 平成16年 3月26日 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 0 1 4 7 0 8 【納付金額】 16,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 【物件名】 明細書 【物件名】 図面 1

【物件名】

要約書

【包括委任状番号】 0203410

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

p 7 3 と I K K - α との相互作用を増強する化合物を、アポトーシスを促進する化合物と判定する判定工程を備える、アポトーシスを促進する化合物のスクリーニング方法。

【請求項2】

被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下において、p73及び $IKK-\alpha$ を発現した細胞を培養する培養工程と、

培養したそれぞれの細胞における、 p 7 3 と I K K $-\alpha$ との相互作用を測定する測定工程と、

被検化合物の存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用よりも強い場合に、当該被検化合物をアポトーシスを促進する化合物と判定する判定工程と

を備える、アポトーシスを促進する化合物のスクリーニング方法。

【請求項3】

 $p73 & EIKK-\alpha$ との相互作用を阻害する化合物を、アポトーシスを抑制する化合物 と判定する判定工程を備える、アポトーシスを抑制する化合物のスクリーニング方法。

【請求項4】

被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下において、p73及びIKK-αを発現した細胞を培養する培養工程と、

培養したそれぞれの細胞における、 p 7 3 と 1 K K - α との相互作用を測定する測定工程と、

被検化合物の存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用よりも弱い場合に、当該被検化合物をアポトーシスを抑制する化合物と判定する判定工程と

を備える、アポトーシスを抑制する化合物のスクリーニング方法。

【請求項5】

配列番号24に示すアミノ酸配列からなるタンバク質からなるアポトーシス促進剤。

【請求項6】

配列番号24に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなるアポトーシス促進剤。

【請求項7】

配列番号25に示すアミノ酸配列からなるタンバク質からなるアポトーシス抑制剤。

【請求項8】

配列番号25に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなるアポトーシス抑制剤。

【請求項9】

配列番号26に示すアミノ酸配列からなるタンパク質からなるアポトーシス抑制剤。

【請求項10】

配列番号26に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなるアポトーシス抑制剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】アポトーシスを促進又は抑制する化合物をスクリーニングする方法、アポトーシス促進剤及びアポトーシス抑制剤

【技術分野】

[00001]

本発明は、アポトーシスを促進又は抑制する化合物をスクリーニングする方法、アポトーシス促進剤及びアポトーシス抑制剤に関する。

【背景技術】

[0002]

アポトーシス促進性のp53やそのホモログであるp73とは対照的に、 $NF-_{\kappa}B$ シグナル伝達経路は、DNA損傷のような様々なアポトーシス促進性の刺激に対する細胞保護において重要な役割を演じている。通常の条件下では、 $NF-_{\kappa}B$ はp50サブユニット及びp65 (RelA) サブユニットから構成されるヘテロダイマー複合体として存在しており、 $I_{\kappa}B-_{\alpha}$ や $I_{\kappa}B-_{\beta}$ などの抑制性タンパク質との相互作用により、転写的に不活性の状態にある。 $I_{\kappa}B$ は $NF-_{\kappa}B$ の核移行を妨げている。

[0003]

ある刺激があると、NF $-\kappa$ Bシグナル伝達経路の上流のレギュレーターである I_{κ} B キナーゼ(IKK)複合体は、 I_{κ} BのN末端のシグナル応答ドメインにある特定のセリン残基を急速にリン酸化し、 I_{κ} Bはプロテアソーム依存的にポリユビキチン化されて分解される。その結果、 I_{κ} BにマスクされていたNF $-\kappa$ Bの核移行シグナルが露出され、NF $-\kappa$ Bは核に移行し活性化される。IKK複合体は、2つの触媒サブユニットである IKK $-\alpha$ (IKK-1とも呼ばれる)及び IKK $-\beta$ (IKK-2とも呼ばれる)、並びに足場機能を有するI0の調節サブユニットである IKK $-\gamma$ (IEMOとも呼ばれる)から構成される。

$[0\ 0\ 0\ 4\]$

NFー $_\kappa$ Bとp53又はp73との関係については、以下のようなことが知られている。一次抗原刺激に応答して、NFー $_\kappa$ Bは、T細胞におけるアポトーシス促進性のp73のアップレギュレーションを制限し、T細胞の生存を促進するが、NFー $_\kappa$ Bの活性化がp73の発現を阻害している正確な分子の基盤は分かっていない(非特許文献 1)。抗癌剤であるドキソルビシンに応答して、IKKー $_\alpha$ ではなくIKKー $_\beta$ がNFー $_\kappa$ Bを活性化し、それによって、タンパク質レベルのp53の蓄積が阻害される(非特許文献 2)。これらの結果は、NF- $_\kappa$ Bの活性化はp53、p73又はその双方により仲介されるアポトーシスを抑制するかもしれないということを示唆している。また、これと一致して、p53とNF- $_\kappa$ Bとの間に双方向性の抑制が存在することが示されている(非特許文献 3)。

[0005]

対照的に、NF $-\kappa$ Bはp53の補因子として働き、p53依存性のアポトーシスに必要であるということが報告されている(非特許文献4)。さらに、p53はNF $-\kappa$ Bの直接の転写標的であることや、p53活性化シグナルはNF $-\kappa$ Bの活性化の阻害により部分的にブロックされることが示されている(非特許文献5~7)。

[0006]

Uボックス型ユビキチンプロテインリガーゼファミリーのメンバーであるUFD2a(ubiquitin fusion degradation protein-2a) は、最初にE4ユビキチン化因子として同定された。UFD2aはポリユビチキン鎖の伸長を触媒して、ポリユビキチン化された基質タンパク質をプロテアソームによる分解の標的とさせる(非特許文献8及び9)。Uボックスの予想三次元構造は、RINGフィンガーのそれに似ており、UFD2aはE3ユビキチンプロテインリガーゼとしても作用する(非特許文献9)。最近、ヒトUFD2a 遺伝子が、神経芽細胞腫及び他の癌の候補腫瘍抑制遺伝子の遺伝子座である1p36.2-p36.3 に位置づけられることが示された(非特許文献10)。しかしながら、本発明者らが変異

解析を行ったところ、神経芽細胞腫及び神経芽細胞腫由来株化細胞においてUFD2a遺伝子はめったに変異を起こさないことが示唆された。また、酵母においては、Ufd2はストレス条件下での細胞生存に関係している(非特許文献8)。アポトーシス刺激により、UFD2aはカスパーゼ6又はグランザイムBによって切断され、その酵素活性は顕著に損なわれる(非特許文献11)。

[0007]

【非特許文献 1】 Wan, Y. Y. et al., The survival of antigen-stimulated T cells requires NFkB-mediated inhibition of p73 expression. Immunity 18: 331-342 (2003).

【非特許文献 2】 Tergaonkar, V. et al., p53 stabilization is decreased upon NFkB activation: a role for NFkB in acquisition of resistance to chemotherapy. Cancer Cell 1: 493-503 (2002).

【非特許文献3】 Webster,G. A. et al,Transcriptional crosstalk between NF-k B and p53. Mol. Cell. Biol. 19: 3485-3495 (1999).

【非特許文献4】 Ryan,K. M. et al.,Role of NF-kB in p53-mediated programmed cell death. Nature 404: 892-897 (2000).

【非特許文献 5】 Wu, H. et al, NF-kB activation of p53. A potential mechanism for suppressing cell growth in response to stress. J. Biol. Chem. 269: 20067-20074 (1994).

【非特許文献 6】 Sun, X. et al., Identification of a novel p53 promoter element involved in genotoxic stress-inducible p53 gene expression. Mol. Cell. Biol. 15: 4489-4496 (1995).

【非特許文献7】 Hellin, A. C. et al., Nuclear factor-kB-dependent regulation of p53 gene expression induced by daunomycin genotoxic drug. Oncogene 16: 1 187-1195 (1998).

【非特許文献8】 Kogl, M. et al., Cell 96:635-644 (1999).

【非特許文献 9】 Hatakeyama,H. et al., J. Biol. Chem. 276: 33111-33120 (2001).

【非特許文献10】Ohira、M. et al., Oncogene 19: 4302-4307 (2000).

【非特許文献11】 Mahoney, J. A. et al., Biochem. J. 351: 587-595 (2002).

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

しかしながら、 $NF-\kappa B$ シグナル伝達経路と、p53、p73又はその双方によって仲介されるアポトーシスとの間のあり得る関係の機能的な重要性については、いまだに確立されていない。p73のアポトーシス誘導活性をそのメカニズムを含めて明らかにし、それを増強又は抑制する化合物を見出すことは、癌又は神経変性疾患の治療・予防薬の開発につながる。

[0009]

したがって、本発明は、p73の活性化の分子メカニズムを解明することを目的の一つとした。そして、そのメカニズムから導き出されたアポトーシスを促進又は抑制する化合物のスクリーニング方法を提供することも目的とする。

【課題を解決するための手段】

$[0\ 0\ 1\ 0\]$

本発明者らは、シスプラチン処理により、p73及びp53の誘導と関連して $IKK-\alpha$ が核内で顕著に蓄積することを見出した。また、 $IKK-\alpha$ を発現させると、ユビキチン化を阻害することによりp73の半減期は上昇し、それによって、トランス活性化及びアポトーシス促進活性が増強することを見出した。さらに、免疫沈降及び免疫染色の実験から、p73は $IKK-\alpha$ と直接会合しており、核マトリックスにおいて両者は共存していることを見出した。以上の知見等から、本発明者らは、 $IKK-\alpha$ はp73と直接相互

作用することによりp73を安定化し、p73が誘導するアポトーシスを促進するという 分子メカニズムを明らかにし、本発明を完成するに至った。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

すなわち、本発明は、p73と $IKK-\alpha$ との相互作用を増強する化合物を、アポトーシスを促進する化合物と判定する判定工程を備える、アポトーシスを促進する化合物のスクリーニング方法を提供する。本スクリーニング方法は、p73と $IKK-\alpha$ とが直接相互作用するという分子メカニズムを応用したものである。かかる分子メカニズムは本発明者らが新たに見出したものであり、したがって、今までとは作用機序が全く異なるアポトーシス促進性化合物を本スクリーニング方法により得ることが可能である。かかる化合物は、アポトーシス促進剤や抗癌剤として応用することが可能である。

$[0\ 0\ 1\ 2]$

$[0\ 0\ 1\ 3]$

本発明は、また、p73と $IKK-\alpha$ との相互作用を阻害する化合物を、アポトーシスを抑制する化合物と判定する判定工程を備える、アポトーシスを抑制する化合物のスクリーニング方法を提供する。本スクリーニング方法は、p73と $IKK-\alpha$ とが直接相互作用するという分子メカニズムを応用したものである。かかる分子メカニズムは本発明者らが新たに見出したものであり、したがって、今までとは作用機序が全く異なる抗アポトーシス性化合物を本スクリーニング方法により得ることが可能である。かかる化合物は、アポトーシス抑制剤や神経変性疾患の治療薬として応用することが可能である。

$[0\ 0\ 1\ 4]$

本発明は、また、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下において、p73及びI K K $-\alpha$ を発現した細胞を培養する培養工程と、培養したそれぞれの細胞における、p73 と I K K $-\alpha$ との相互作用を測定する測定工程と、被検化合物の存在下において培養した細胞におけるp73 と I K K $-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73 と I K K $-\alpha$ との相互作用よりも弱い場合に、当該被検化合物をアポトーシスを抑制する化合物と判定する判定工程と、を備える、アポトーシスを抑制する化合物のスクリーニング方法を提供する。本スクリーニング方法により、今までとは作用機序が全く異なる抗アポトーシス性化合物を得ることが可能である。かかる化合物は、アポトーシス抑制剤や神経変性疾患の治療薬として応用することが可能である。

$[0\ 0\ 1\ 5]$

本発明は、また、配列番号 24 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質からなるアポトーシス促進剤及び配列番号 24 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなるアポトーシス促進剤を提供する。配列番号 24 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質は、 $1KK-\alpha$ タンパク質である。上述したように、本発明者らは、 $1KK-\alpha$ は p73 と直接相互作用することにより p73 を安定化し、p73 が誘導するアポトーシスを促進するという分子メカニズムを明らかにした。このような分子メカニズムは、抗アポトーシス性の経路である $NF-\kappa$ B シグナル伝達経路における $1KK-\alpha$ の役割からは、全く予想に反する。すなわち、p73 が仲介するアポトーシスにおいて、 $1KK-\alpha$ は、抗アポトーシス的な役割ではなく、アポトーシス促進的な役割を演じていることになる。したがって、 $1KK-\alpha$ タンパク質やタンパク質をコードする核酸は、アポトーシス促進剤として用いることが可能である。

[0016]

本発明は、また、配列番号 25 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質からなるアポトーシス抑制剤及び配列番号 25 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなるアポトーシス抑制剤を提供する。配列番号 25 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質は、1 K K $-\alpha$ の 4 4 番目のリジン残基がアラニン残基に置換された 1 K K $-\alpha$ (K 4 4 A)タンパク質である。本発明者らは、1 K K $-\alpha$ (K 4 4 A)は p 7 3 と結合するものの p 7 3 を安定化せず、p 7 3 が誘導するアポトーシスを抑制することを明らかにした。すなわち、p 7 3 が仲介するアポトーシスにおいて、1 K K $-\alpha$ (K 4 4 A) タンパク質やタンパク質をコードする核酸は、アポトーシス抑制剤として用いることが可能である。

$[0\ 0\ 1\ 7]$

本発明は、さらに、配列番号 26 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質からなるアポトーシス抑制剤及び配列番号 26 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなるアポトーシス抑制剤を提供する。配列番号 26 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質は、UFD 2a タンパク質である。本発明者らは、UFD 2a がp 7 3 を分解することにより、p 7 3 のアポトーシス活性を低下させることを明らかにした。すなわち、p 7 3 が仲介するアポトーシスにおいて、UFD 2a は抗アポトーシス的に機能する。したがって、UFD 2a タンパク質やそれをコードする核酸は、アポトーシス抑制剤として用いることが可能である。

【発明の効果】

[0018]

本発明のスクリーニング方法によれば、今までとは作用機序が全く異なるアポトーシス 促進性化合物及び抗アポトーシス性化合物を得ることが可能である。このような化合物を 見出すことで、癌又は神経変性疾患の治療・予防に有効な薬を開発することが可能となる

【発明を実施するための最良の形態】

$[0\ 0\ 1\ 9\]$

以下、本発明の好適な実施形態について詳細に説明する。

[0020]

(アポトーシスを促進する化合物のスクリーニング方法)

本発明のアポトーシスを促進する化合物のスクリーニング方法は、p73と $IKK-\alpha$ との相互作用を増強する化合物を、アポトーシスを促進する化合物と判定する判定工程を備える。本スクリーニング方法はp73と $IKK-\alpha$ とが直接相互作用するという新たな分子メカニズムに基づいており、今までとは作用機序が全く異なるアポトーシス促進性化合物が得られる。

$[0\ 0\ 2\ 1]$

具体的なスクリーニング方法は、当業者にとって公知のタンパク質間相互作用を測定する系が利用可能であり、例えば、酵母ツーハイブリッド法やPCA法(プロテイン・フラグメント・コンプリメンテーション・アッセイ)が挙げられる。酵母ツーハイブリッド法及びPCA法の概要を以下に説明する。

[0022]

 作用が容易に評価できる。レポーター遺伝子としては、例えば、HIS3、IacZ、URA3などを利用することができる。また、酵母Gal4以外にも、SRFやLexAを用いた系も利用することが可能である。

[0023]

酵母ツーハイブリッド法において、タンパク質Pとしてp73を、タンパク質Qとして $IKK-\alpha$ を用いた系(又はその逆の系でも構わない)によれば、本発明のスクリーニング方法を行うことが可能である。すなわち、ベイトとしてp73又は $IKK-\alpha$ の一方を、プレイとしてp73又は $IKK-\alpha$ の他方を酵母に発現させ、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下で当該酵母を培養し、培養した酵母のレポーター遺伝子の転写活性(p73と $IKK-\alpha$ との相互作用の強さを表す)を測定し、被検化合物存在下の転写活性が被検化合物非存在下の転写活性よりも上昇している場合、被検化合物はアポトーシスを促進する化合物であると判定できる。

[0024]

次に、PCA法について説明する。PCA法では、-つの機能タンパク質A(酵素、転写因子など)を二つの断片A1及びA2に分割し、それぞれを目的タンパク質P及びQと融合し、融合タンパク質A1-P及びA2-Qを作製する。目的タンパク質P及びQが結合すると、機能タンパク質Aの機能が回復し、その活性を検出することで、P及びQの相互作用を判定する、という原理に基づいている。機能タンパク質としては、例えば $\beta-$ ラクタマーゼを利用することができる。以下では、 $\beta-$ ラクタマーゼを利用したPCA法について説明する。

[0025]

 β ーラクタマーゼは細菌由来の β ーラクタム環切断酵素である。N末端側の α 197断片(25~197残基)とC末端側の ω 198断片(198~288残基)に分割し、それぞれを目的タンバク質との融合タンバク質として発現すると、その両者が結合する場にのみ β ーラクタマーゼタンバク質の立体構造が回復し、活性を示す。 β ーラクタマーゼタンバク質の立体構造が回復し、活性を示す。 β ーラクタマーゼタンバク質の立体構造が回復し、活性を示す。 β ーラクタマールの出て、セファロスボリン分子の両末端に2種類の異光ではより検出される。CCF2/AMは、セファロスボリン分子の両末端に2種類の異光物質クマリン及びフルオレセインが結合した構造をしており、前者をドナー、後者をアクセブターとする分子内FRET(蛍光共鳴エネルギー転移)を呈する。すなわち、マリンを409nmの光で励起すると、フルオレセイン由来の520nmの蛍光を発すると、フルオレセイン由来の520nmの蛍光を発すると、ロかし、CCF2が β ーラクタマーゼ活性による分解を受けると、両者が解離し、FRETは観察されなくなるため、409nmの光の励起によってクマリン本来の447nmの蛍光を発するようになる。447nmの蛍光を測定することが可能となる。

[0026]

したがって、PCA法を利用して本発明のスクリーニング方法を行うには、以下の方法によればよい。機能タンパク質の二つの断片A1又はA2にp73又は $IKK-\alpha$ を融合させた融合タンパク質を細胞に発現させ、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下で当該細胞を培養し、培養した細胞における機能タンパク質の活性を測定し、被検化合物存在下培養した細胞における機能タンパク質の活性が、被検化合物非存在下培養した細胞における機能タンパク質の活性よりも上昇している場合、被検化合物はアポトーシスを促進する化合物であると判定できる。

$[0\ 0\ 2\ 7\]$

また、本発明のアポトーシスを促進する化合物のスクリーニング方法は、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下において、p73及び $IKK-\alpha$ を発現した細胞を培養する培養工程と、培養したそれぞれの細胞における、p73と $IKK-\alpha$ との相互作用を測定する測定工程と、被検化合物の存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用よりも強い場合に、当該被検化合物をアポトーシスを促進する

化合物と判定する判定工程と、を備える。本スクリーニング方法はp73と $IKK-\alpha$ とが直接相互作用するという新たな分子メカニズムに基づいており、今までとは作用機序が全く異なるアポトーシス促進性化合物が得られる。

[0028]

具体的なスクリーニング方法は、当業者にとって公知のタンパク質間相互作用を測定する系が利用可能であり、例えば、免疫沈降法が挙げられる。免疫沈降法を用いたスクリーニング方法を以下に説明する。

[0029]

まず、p73及びI K K $-\alpha$ を発現した細胞を調製する。p73及びI K K $-\alpha$ を発現した細胞としては、両者を発現している細胞、どちらか一方を発現している細胞に他方をトランスフェクションさせて両者を発現させた細胞、又は、いずれも発現していない細胞に両者をコトランスフェクションさせた細胞のいずれを用いてもよい。また、シスプラチン処理等の薬剤処理などにより、p73を発現させた細胞を用いてもよい。そして、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下で前記細胞を培養する。培養時間は、p73 と I K K I K I K K I K I C I C が相互作用する時間であればよく、用いる細胞の種類によって異なるが、例えば、I R I S I C I C I C I C I S I C I C I C I S I C I C I C I S I C I C I C I C I S I C

[0030]

次に、培養したそれぞれの細胞における、p73とI KK $-\alpha$ との相互作用を測定する。相互作用の測定には、まず、培養した細胞を粉砕して細胞可溶化物を調製する。細胞可溶化物は細胞全体の細胞可溶化物を用いてもよいが、p73とI KK $-\alpha$ とは核内で相互作用することから、核画分の細胞可溶化物を用いることが好ましい。調製した細胞可溶化物にp73 又はI KK $-\alpha$ のいずれか一方の分子に対する抗体を加えて免疫沈降を行う。そして、得られた沈殿物(p73 及びI KK $-\alpha$ の複合体が含まれている)を他方の分子に対する抗体を用いた免疫学的手法(イムノブロット等)により、p73 及びI KK $-\alpha$ の複合体を検出、定量することにより、p73 とI KK $-\alpha$ との相互作用を測定できる。

$[0\ 0\ 3\ 1]$

測定の結果、被検化合物の存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用よりも強い場合(タンパク質複合体の形成量が多い場合)に、当該化合物を陽性と判定する。すなわち、当該化合物はアポトーシスを促進する化合物であると判定できる。

$[0\ 0\ 3\ 2]$

(アポトーシスを抑制する化合物のスクリーニング方法)

本発明のアポトーシスを抑制する化合物のスクリーニング方法は、p73と $IKK-\alpha$ との相互作用を阻害する化合物を、アポトーシスを抑制する化合物と判定する判定工程を備える。本スクリーニング方法はp73と $IKK-\alpha$ とが直接相互作用するという新たな分子メカニズムに基づいており、今までとは作用機序が全く異なる抗アポトーシス性化合物が得られる。

[0033]

具体的なスクリーニング方法は、当業者にとって公知のタンパク質間相互作用を測定する系が利用可能であり、例えば、酵母ツーハイブリッド法やPCA法(プロティン・フラグメント・コンプリメンテーション・アッセイ)が挙げられる。酵母ツーハイブリッド法及びPCA法の概要は先に説明した通りである。

[0034]

酵母ツーハイブリッド法を利用した本スクリーニング方法は以下の通りである。ベイトとしてp73又は $IKK-\alpha$ の一方を、プレイとしてp73又は $IKK-\alpha$ の他方を酵母に発現させ、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下で当該酵母を培養し、培養したそれぞれの酵母のレポーター遺伝子の転写活性(p73と $IKK-\alpha$ との相互作用の強さを表す)を測定し、被検化合物存在下の転写活性が被検化合物非存在下の転写活

性よりも低下している場合、被検化合物はアポトーシスを抑制する化合物であると判定で きる。

[0035]

 $PCA法を利用した本スクリーニング方法は以下の通りである。機能タンパク質の二つの断片A1又はA2にp73又は<math>IKK-\alpha$ を融合させた融合タンパク質を細胞に発現させ、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下で当該細胞を培養し、培養したそれぞれの細胞における機能タンパク質の活性を測定し、被検化合物存在下培養した細胞における機能タンパク質の活性が、被検化合物非存在下培養した細胞における機能タンパク質の活性よりも低下している場合、被検化合物はアポトーシスを抑制する化合物であると判定できる。

[0036]

本発明のアポトーシスを抑制する化合物のスクリーニング方法は、被検化合物の存在下及び非存在下のそれぞれの条件下において、p73及び $IKK-\alpha$ を発現した細胞を培養する培養工程と、培養したそれぞれの細胞における、p73と $IKK-\alpha$ との相互作用を測定する測定工程と、被検化合物の存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用よりも弱い場合に、当該被検化合物をアポトーシスを抑制する化合物と判定する判定工程と、を備える。本スクリーニング方法はp73と $IKK-\alpha$ とが直接相互作用するという新たな分子メカニズムに基づいており、今までとは作用機序が全く異なる抗アポトーシス性化合物が得られる。

[0037]

具体的なスクリーニング方法は、当業者にとって公知のタンパク質問相互作用を測定する系が利用可能であり、例えば、免疫沈降法が挙げられる。免疫沈降法を用いたスクリーニング方法は、化合物を判定する工程を除いて先に説明したのと同様である。すなわち、p73と $IKK-\alpha$ との相互作用測定の結果、被検化合物の存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用が、被検化合物の非存在下において培養した細胞におけるp73と $IKK-\alpha$ との相互作用よりも弱い場合(タンパク質複合体の形成量が少ない場合)に、当該化合物を陽性と判定する。すなわち、当該化合物はアポトーシスを抑制する化合物であると判定できる。

[0038]

(アポトーシス促進剤)

本発明のアポトーシス促進剤は、配列番号 24 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質からなる。配列番号 24 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質は 1 K K $-\alpha$ タンパク質を表す。本発明者らが見出した分子メカニズムによれば、 1 K K $-\alpha$ はp 7 3 と直接相互作用することによりp 7 3 を安定化し、p 7 3 が誘導するアポトーシスを促進する。したがって、本アポトーシス促進剤を細胞、組織又は個体に接触又は投与することにより、細胞、組織又は個体のアポトーシスを促進することが可能である。また、癌細胞、癌組織又は癌を患っている個体に本アポトーシス促進剤を接触又は投与することにより、癌の抑制・治療を行うことが可能である。すなわち、本アポトーシス促進剤は抗癌剤として用いることが可能である。本アポトーシス促進剤を接触又は投与する場合には、p 7 3 とともに接触又は投与することが好ましい。アポトーシスがより一層促進されるからである。

[0039]

また、本発明のアポトーシス促進剤は、配列番号 24 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなる。本発明のアポトーシス促進剤は、配列番号 23 で表される塩基配列からなる核酸であることが好ましい。本発明者らが見出した分子メカニズムによれば、 $1KK-\alpha$ はp73 と直接相互作用することによりp73 を安定化し、p73 が誘導するアポトーシスを促進する。したがって、本アポトーシス促進剤を適切なベクターに組み込み、当該ベクターを細胞、組織又は個体に接触又は投与することにより、細胞、組織又は個体のアポトーシスを促進することが可能である。また、癌細胞、癌組織又は癌を患っている個体に前記ベクターを接触又は投与することにより、癌の抑制・治療を行

うことが可能である。すなわち、本アポトーシス促進剤は抗癌剤として用いることが可能である。本アポトーシス促進剤を接触又は投与する場合には、p73とともに接触又は投与することが好ましい。アポトーシスがより一層促進されるからである。

[0040]

(アポトーシス抑制剤)

本発明のアポトーシス抑制剤は、配列番号 25 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質からなる。配列番号 25 に示すアミノ酸配列からなるタンパク質は、1 KKー α の44番目のリジン残基がアラニン残基に置換された1 KKー α (K44A) タンパク質を表す。本発明者らは、1 KKー α (K44A) はp73と結合するもののp73を安定化せず、p73が誘導するアポトーシスを抑制することを明らかにした。したがって、本アポトーシス抑制剤を細胞、組織又は個体に接触又は投与することにより、細胞、組織又は個体に接触又は投与することにより、細胞、組織又は個体のアポトーシスを抑制することが可能である。すなわち、本アポトーシス抑制剤は神経変性疾患を患っている個体に本アポトーシス抑制剤を接触又は投与することにより、神経変性疾患の治療を行うことが可能である。本アポトーシス抑制剤を接触又は投与する場合には、接触又は投与する細胞、組織又は個体がp73を発現していることを確認するのが好ましい。アポトーシスをより確実に抑制することができるからである。

$[0 \ 0 \ 4 \ 1]$

また、本発明のアポトーシス抑制剤は、配列番号 25 に示すアミノ酸配列からなるタンバク質をコードする核酸からなる。本発明者らは、1 KK $-\alpha$ (K44A)はp73と結合するもののp73を安定化せず、p73が誘導するアポトーシスを抑制することを明らかにした。したがって、本アポトーシス抑制剤を適切なベクターに組み込み、当該ベクターを細胞、組織又は個体に接触又は投与することにより、細胞、組織又は個体のアポトーシスを抑制することが可能である。また、アポトーシスを起こしている細胞又は癌組織、若しくは神経変性疾患を患っている個体に前記ベクターを接触又は投与することにより、神経変性疾患の治療を行うことが可能である。本アポトーシス抑制剤を接触又は投与する場合には、接触又は投与する細胞、組織又は個体がp73を発現していることを確認するのが好ましい。アポトーシスをより確実に抑制することができるからである。

[0042]

本発明のアポトーシス抑制剤は、配列番号26に示すアミノ酸配列からなるタンバク質からなる。配列番号26に示すアミノ酸配列からなるタンバク質は、UFD2aタンバク質を表す。本発明者らは、UFD2aがp73を分解する一方でp53を分解せず、p73が仲介するアポトーシスを選択的に抑制することを明らかにした。したがって、本アポトーシス抑制剤を細胞、組織又は個体に接触又は投与することにより、細胞、組織又は個体のアポトーシスを抑制することが可能である。また、アポトーシスを起こしている細胞又は組織、若しくは神経変性疾患を患っている個体に本アポトーシス抑制剤を接触又は投与することにより、神経変性疾患の治療を行うことが可能である。本アポトーシス抑制剤は神経変性疾患の治療剤として用いることが可能である。本アポトーシス抑制剤を接触又は投与する場合には、接触又は投与する細胞、組織又は個体がp73を発現していることを確認するのが好ましい。アポトーシスをより確実に抑制することができるからである。

[0043]

また、本発明のアポトーシス抑制剤は配列番号26に示すアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする核酸からなる。本発明者らは、UFD2aがp73を分解する一方でp53を分解せず、p73が仲介するアポトーシスを選択的に抑制することを明らかにした。したがって、本アポトーシス抑制剤を適切なベクターに組み込み、当該ベクターを細胞、組織又は個体に接触又は投与することにより、細胞、組織又は個体のアポトーシスを抑制することが可能である。また、アポトーシスを起こしている細胞又は癌組織、若しくは

神経変性疾患を患っている個体に前記ベクターを接触又は投与することにより、神経変性疾患の治療を行うことが可能である。すなわち、本アポトーシス抑制剤は神経変性疾患の治療剤として用いることが可能である。本アポトーシス抑制剤を接触又は投与する場合には、接触又は投与する細胞、組織又は個体がp73を発現していることを確認するのが好ましい。アポトーシスをより確実に抑制することができるからである。

【実施例】

[0044]

以下、実施例を挙げて、本発明をより具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に 限定されるものではない。

[0045]

(細胞培養及びトランスフェクション)

アフリカミドリザル肝細胞 COS7 細胞及びヒト骨肉種細胞 U2OS 細胞は、10%(v/v)熱不活性化ウシ胎児血清(FBS;インビトロジェン)及びペニシリン(100 IU/mL)/ストレプトマイシン(100μ g/mL)を含むダルベッコ変法イーグル培地(DMEM)で培養した。ヒト肺癌細胞 H1299 細胞及びマウス線維芽細胞 L929 細胞は、10%熱不活性化 FBS及び抗生剤混合物を含む RPMI1640 培地で培養した。培養物は、 $5\%CO_2$ の水飽和雰囲気下、37 C で維持した。

[0046]

一過的なトランスフェクションを行うため、COS7細胞を50%コンフルエントになるまで培養し、FuGENE6 transfection reagent(ロシュ・モレキュラー・バイオケミカルズ)を用いて、製造業者の説明書に従い、所定の組合せの発現プラスミドを<math>COS7細胞にトランスフェクトした。H1299細胞及びU2OS細胞は、製造業者の説明書に従い、LipofectAMINE transfection reagent(インビトロジェン)でトランスフェクトした。<math>pcDNA3 empty plasmid(インビトロジェン)をブランクプラスミドとして用い、一過的なトランスフェクションで導入される<math>DNA量のバランスをとった。

$[0\ 0\ 4\ 7]$

(細胞生存アッセイ)

 100μ Lの完全培地を添加してある96ウェル組織培養皿に、U20S細胞を 5×10^3 /ウェルの密度で播き、一晩付着させた。シスプラチンの原液を 0.45μ mポアサイズのフィルターでろ過滅菌し、リン酸緩衝食塩水(PBS)で希釈した。シスプラチンを最終濃度が 20μ Mとなるように培養物に加え、細胞の生存率を測定した。生存率は、改良3-(4,5-i)メチルチアゾールー2-(4,5-i)フェニルーテトラゾリウムブロマイド(MTT)アッセイを用いて、シスプラチンの添加から所定時間後に測定した。MTTアッセイは、 10μ LのMTT溶液を各ウェルに添加し、培養物を $37\mathbb{C}$ で1時間インキュベーションして行った。マイクロプレートリーダー(モデル450;バイオラッド)を用いて、各ウェルの570nmにおける吸光度を測定した。

[0048]

(RNA抽出及びRT-PCR)

Rneasy Mini Kit (キアゲン)を用い、製造業者のプロトコールに従って、シスプラチン (最終濃度: 20μ M) に曝したU2OS細胞から全RNAを抽出した。逆転写反応は、全RNA(5μ g)をSuperScriptII reversetranscriptase(インビトロジェン)及びランダムプライマーと混合し、42℃で1時間インキュベーションすることで行った。反応が完了したら、cDNAを水で希釈し、 15μ Lの反応溶液(100μ Mの各デオキシヌクレオシド三リン酸、 $1\times PCR$ バッファー、 1μ Mの各プライマー、 $0\cdot2$ ユニットのrTaq DNA polymerase(タカラバイオ)を含む)で増幅した。

[0049]

用いたオリゴヌクレオチドプライマーは、以下のとおりである。

IKK $-\alpha$:

```
(フォワード、配列番号1) 5'-CCGACTTCAGCAGAACATGA-3'
(リバース、配列番号2) 5'-TGGGGACAGTGAACAAGTGA-3'
I K K - \beta:
(フォワード、配列番号3) 5'-AACCAGCATCCAGATTGACC-3'
(リバース、配列番号4) 5'-CTCTAGGTCGTCCAGCGTTC-3'
I K K - \gamma:
(フォワード、配列番号5) 5゚ーCCTCACTCCCTGTGAAGCTC-3゚
(リバース、配列番号 6) 5'-GAGACTCTTCGCCCAGTACG-3'
I \kappa B -\alpha:
(フォワード、配列番号 7) 5'-GCAAAATCCTGACCTGGTGT-3'
(リバース、配列番号8) 5′-GCTCGTCCTCTGTGAACTCC-3′
p 5 3 :
(フォワード、配列番号 9) 5'-ATTTGATGCTGTCCCGGGACGATATTGAAC-3'
(リバース、配列番号10) 5′-ACCCTTTTTGGACTTCAGGTGGCTGGAGTG-3′
p 7 3 \alpha:
(フォワード、配列番号11) 5'-CCGGGAGAACTTTGAGATCC-3'
(リバース、配列番号12) 5'-ATCTTCAGGGCCCCCAGGTC-3'
p 2 1 W A F 1:
(フォワード、配列番号13) 5'-CCGGGAGAACTTTGAGATCC-3'
(リバース、配列番号14) 5′-ATCTTCAGGGCCCCCAGGTC-3′
Bax:
(フォワード、配列番号15) 5'-TTTGCTTCAGGGTTTCATCC-3'
(リバース、配列番号16) 5'-CAGTTGAAGTTGCCGTCAGA-3'
GAPDH:
(フォワード、配列番号17) 5′-ACCTGACCTGCCGTCTAGAA-3′
```

(リバース、配列番号18) 5'-TCCACCACCCTGTTGCTGTA-3'

GAPDHの発現を測定して、内部標準とした。PCR増幅産物を、TAEバッファー (40mMのTris-Cl、1mMのEDTA)中、1.5%アガロースゲルの電気泳 動にて分離し、エチジウムブロマイド(ポストステイン)で可視化した。

[0050]

 $(IKK-\alpha$ を標識するFLAGエピトープ)

FLAGエピトープでIKK-αのN末端をエピトープ標識し、pcDNA3発現プラ スミドにサブクローニングした。FLAG標識したIKK-αの発現プラスミドを得るた め、IKK一αのコード領域をPCRで増幅した。PCRに用いたオリゴヌクレオチドプ ライマーは以下のとおりである。

(フォワード、配列番号19) 5′-CCC<u>GAATTC</u>GAGCGGCCCCCGGGGGTGCGGC-3′

(リバース、配列番号20) 5'-CCG<u>CTCGAG</u>CGGTCATTCTGCTAACCAACTCCAATCAAGACTCAT-3

フォワードプライマーの下線部分のヌクレオチドは、EcoRIの切断部位を表し、リ バースプライマーの下線部分のヌクレオチドは、Xholの切断部位を表す。PCR産物 をEcoRI及びXhoIで完全に消化し、pcDNA3-FLAG発現プラスミドの同 一切断部位に導入し、FLAGタグの下流にインフレームとなるようにした。それは、F LAGエピトープで標識された $IKK-\alpha$ の全長をコードする(pcDNA-FLAG-IKK一α)。コンストラクトは、制限酵素による消化及びDNAシーケンシングにより 確認した。

$[0\ 0\ 5\ 1]$

 $(++-ゼ活性のない IKK-\alpha の変異体の作製)$

PfuUltraTM High-Fidelity DNAポリメラーゼ (ストラタ ジーン)を用い、製造業者の説明書に従って、K44A変異をワイルドタイプのIKK― αに導入した。以下のオリゴヌクレオチドプライマーを用いた。

[0052]

T4DNAライゲース(タカラバイオ)の存在下、PCR産物をセルフライゲーションさせ、それらの核酸配列を決定し、期待通りの変異が存在し、かつランダム変異が存在しないことを確かめた。

[0053]

(イムノブロット)

細胞に全部で $2 \mu g$ の発現プラスミドを一過的にトランスフェクトした。トランスフェクションの 48 時間後、細胞を氷冷した PBS で洗浄し、溶解バッファー(pH8.0; $25 \, mM$ のTrisologo $137 \, mM$ の塩化ナトリウム、 1%のTriton 15000 1mMのフェニルメチルスルホニルフルオライド(PMSF)、プロテアーゼインヒビターミックス(ロシュ・モレキュラー・バイオケミカルズ)を含む)に懸濁させ、軽く超音波処理を行った。 $15000 \, rpm$ で 10 分間、遠心を行い、上清を回収し、ブラッドフォード法(バイオラッド)により、タンバク濃度を測定した。等量の細胞全体の可溶化物(タンバク量: $50\mu g$)を 10%

$[0\ 0\ 5\ 4]$

その後、抗FLAGモノクローナル抗体(M2;シグマ)、抗HAモノクローナル抗体 (12CA5;ロシュ・モレキュラー・バイオケミカルズ)、抗p73モノクローナル抗 体(Ab-4;ネオマーカーズ)、抗p53モノクローナル抗体(DO-1;オンコジー ンリサーチプロダクツ)、抗Baxモノクローナル抗体(6A7; eバイオサイエンス) 、抗 I K K − α ポリクローナル抗体(M − 2 8 0 ;サンタクルーズバイオテクノロジー) 、抗ΙΚΚ-βポリクローナル抗体(Η-470; サンタクルーズバイオテクノロジー) 、抗IKK-ヶポリクローナル抗体(FL-417;サンタクルーズバイオテクノロジー)、抗p65ポリクローナル抗体(C-20;サンタクルーズバイオテクノロジー)、抗 $I_{\kappa}B-\alpha$ ポリクローナル抗体(C-21;サンタクルーズバイオテクノロジー)、抗ア クチンポリクローナル抗体 (20-33;シグマ) 又は抗p21WAF1ポリクローナル 抗体(H-164;サンタクルーズバイオテクノロジー)を一次抗体に用いて反応させた 。一次抗体と反応させた後、西洋わさびペルオキシダーゼ(HRP)標識ヤギ抗マウス又 は抗ウサギ二次抗体(セルシグナリングテクノロジー)をTBS-Tで2000倍に希釈 したものを用いて、室温にて1時間反応させた。enhanced chemilumi nescence system (ECL; prequestriangle) を説明書に従って用いることにより、免疫反応性のタンパク質は最終的に可視化された。

[0055]

(細胞成分分画)

核抽出物及び細胞質抽出物を調製するため、細胞を氷冷したPBSで洗浄し、溶解バッファー(pH7.5;10mMのTris-C1、1mMのEDTA、0.5%のNonidet P-40(NP-40)、1mMのPMSF、プロテアーゼインヒビターミックス(シグマ)を含む)に懸濁させた。懸濁させた細胞を4℃にて30分間インキュベーションし、5000rpmで10分間、遠心を行い、可溶性画分を回収した(これを細胞質抽出物とする)。不溶性画分を溶解バッファーで洗浄し、1XLaemm1iのSDSサンプルバッファー(pH6.8;62.5mMのTris-C1、2%のSDS、2%のβーメルカプトエタノール、0.01%のブロモフェノールブルーを含む)に溶解して

核抽出物を回収した。核及び細胞質画分を抗ラミンBモノクローナル抗体(Ab-1;オンコジーンリサーチプロダクツ)又は抗αーチューブリンモノクローナル抗体(DM1A;セルシグナリングテクノロジー)を用いたイムノブロット分析に供した。

[0056]

(タンパク分解速度分析)

 $HA-p73\alpha$ 発現プラスミドを、 $IKK-\alpha$ 発現プラスミドと一緒に又は無しに、COS7細胞に一過的にトランスフェクトした。シクロヘキシミド(最終濃度: 100μ g/mL)による前処理から所定時間後に、細胞を回収した。細胞全体の可溶化物を調製し、抗p73モノクローナル抗体又は抗アクチンポリクローナル抗体によるイムノブロット分析を行った。デンシトメトリーを用いて、アクチンで規格化した $HA-p73\alpha$ の量を定量した。

[0057]

(ユビキチン化アッセイ)

[0058]

(免疫沈降分析)

細胞全体の可溶化物を15000 r p mで15 分間、遠心して細胞片を除いた。プロティンGーセファロース(50% スラリー、 30μ L;アマシャム・ファルマシア・バイオテック)を用いて、4 $\mathbb C$ にて30 分間、得られた上清を前処理した。遠心した後、抗日Aポリクローナル抗体(医学生物学研究所)又は抗F LAGモノクローナル抗体を用いて、上清を4 $\mathbb C$ にて2 時間インキュベーションした。4 $\mathbb C$ にて30 分間、免疫複合体をプロティンGーセファロースビーズで沈降させた。軽く遠心して回収した後、免疫沈降物を溶解バッファーで3 回洗浄し、 30μ Lの2 × LaemmliのSDSサンプルバッファーに懸濁させ、 $100\mathbb C$ にて5 分間処理した。上清を10% SDS-PAGEにロードし、上述したようにイムノブロットで分析を行った。

[0059]

(GSTプルダウンアッセイ)

FLAGーIKKー α を発現しているCOS 7 細胞から調製した細胞全体の可溶化物をグルタチオン Sートランスフェラーゼ(GST)又はGST融合タンパク質と混ぜ、グルタチオンーセファロースビーズ(アマシャム・ファルマシア・バイオテック)の存在下、4 $^{\circ}$ にて 2 時間、ゆっくり振盪しながらインキュベーションした。その後、軽く遠心してセファロースビーズを沈殿させ、1 mMのPMSFを含むNETNバッファー(pH7.5;50mMTrisーC1、150mMの塩化ナトリウム、0.1%のNPー40、1 mMのEDTA)で激しく洗浄した。結合したタンパク質は、30 μ Lの2×LaemmliのSDSサンプルバッファーを加えてビーズから溶出させ、5分間煮沸し、10%SDSーPAGEで分離した。タンパク質をPVDF膜に転写し、上述したようにFLAGーIKKー α でイムノブロットした。

[0060]

(免疫蛍光分析)

U20S細胞をカバーガラス上で培養し、所定の発現プラスミドでトランスフェクトした。トランスフェクションから48時間後、細胞を氷冷したPBSで洗浄し、-20℃にて20分間、100%メタノールで固定した。細胞をPBSで2回洗浄し、3%ウシ血清アルブミン(BSA)のPBS溶液(0.1%グリシン及び0.1%アジ化ナトリウムを含む)を用いて室温にて1時間ブロックした。その後、細胞をPBSで洗浄し、50倍希

釈した抗ラミンBモノクローナル抗体及び200倍希釈した抗FLAGポリクローナル抗体(シグマ)を同時に用いて、室温にて1時間インキュベーションした。結合した免疫グロブリンを検出するため、200倍に希釈したローダミン又はフルオレセインイソチオシアネート(FITC)標識した二次抗体(インビトロジェン)と、室温にて1時間、インキュベーションした。二次抗体とインキュベーションした後、カバーグラスをPBSで洗浄し、Fluoromount—G(サザンバイオテック)を用いてガラススライド上にマウントして、共焦点レーザー顕微鏡(オリンパス)で調べた。

$[0\ 0\ 6\ 1]$

(ルシフェラーゼレポーターアッセイ)

p53を欠損したH1299細胞を 5×10^4 細胞/ウェルの密度で12ウェル組織培養皿に播き、以下のもので細胞を一過的にトランスフェクトした:100ngのルシターに由来するp53/p73応答配列を保有する)、10ngのpRL-TKウミシイタケルシフェラーゼcDNA、及び25ngの所定の発現プラスミド(p53、HA-p73α又はHA-p73β)を量を変化させたIKK- α 又はFLAG-IKK- β 発現でラスミドと一緒に又は無しに。pcDNA3 empty p1as mi dを用いて、ランスフェクションあたりのトータルのDNA量は一定(510ng)に保った。トランスエクションから48時間後、細胞を氷冷したPBSで2回洗浄し、passive e1 y e1 is e1 buffer (プロメガ)に懸濁させた。デュアルルシびウミシイタケルシステム(プロメガ)を用いて、説明書に従い、ホタル及びウミシイタケルシフェラーゼ活性を測定した。蛍光強度はTD-20ルミノメーター(ターナーデザイン)を用いて測定した。ホタルルシフェラーゼのシグナルを、ウミシイタケルシフェラーゼのシグナルに基づいて規格化した。少なくとも3回のトランスフェクションを行って得られた結果を、平均値士標準偏差で表した。

[0062]

(アポトーシスアッセイ)

[0063]

(実施例 1) U 2 O S 細胞におけるシスプラチンを介したアポトーシス中の 1 K K $-\alpha$ の誘導

DNA損傷により誘導されるシグナル伝達において、 I_{κ} Bキナーゼ(IKKs)の潜在的な機能を規定するため、DNAを損傷する化学療法剤であるシスプラチンにU2OS細胞をさらして、それらのタンパク質及びmRNAの発現レベルを調べた。細胞生存アッセイにより調べたところ、U2OS細胞は時間依存的にアポトーシスを起こしていた(図1)。イムノブロット分析を行ったところ、p53及びそのホモログであるp73 α (両者はDNA損傷応答における主要なメディエーターである(Melino、G. et al.、Nat. Re

v. Cancer 2: 605-615 (2002). 及び Vousden, K. H. et al., Nat. Rev. Cancer 2: 594-604 (2002).) は、シスプラチンに応答してタンパク質レベルで顕著に誘導された(図 2)。その一方、p 5 3 及びp 7 3 α のm R N A の発現は誘導されなかった(図 3)。これらの蓄積は、p 2 1 W A F 1 や B a x のような下流のエフェクターに関連している。特に、シスプラチン処理により、I K K $-\alpha$ が顕著に蓄積し、シスプラチン 曝露から 1 2 \sim 3 6 時間後の間にその誘導が認められた(図 2)。シスプラチン処理の 1 2 時間後、I K K $-\gamma$ (N E M O) のタンパク質レベルが一過的に上昇したが、2 4 \sim 3 6 時間までシスプラチン処理時間を延長すると I K K $-\gamma$ レベルは減少し、未処理の細胞とほとんど区別できない程度であった。対照的に、シスプラチン処理によって I K K $-\beta$ の m R N A の発現レベルは、シスプラチン処理で変化せず、その一方、I K K $-\gamma$ のm R N A の発現レベルは、シスプラチン処理に応じて時間依存的に、顕著な増加が認められた(図 3)。興味深いことに、イムノブロット分析の結果は、シスプラチン処理によってリン酸化型の I κ B $-\alpha$ (特徴がよく分かっている、I K K 複合体の基質である)が顕著に増加していることを示している。

$[0\ 0\ 6\ 4]$

以上の結果をあわせると、DNA損傷で誘導されるp53及びp73の蓄積は $IKK-\alpha$ のアップレギュレーションと関連していること、及び、DNA損傷が介するアポトーシス経路の間にそれらの機能的な相互作用が存在する可能性があることが示唆された。

[0065]

(実施例2) シスプラチンに応答した $IKK-\alpha$ の核内の蓄積

CRM-1 依存的に、 $IKK-\alpha$ が核と細胞質との間を往復していることが、最近示された(Birbach, A. et al., J. Biol. Chem. 277: 10842-10851 (2002).)。また、核の $IKK-\alpha$ は、サイトカイン 曝露後の生存経路を制御する $NF-\kappa$ B 応答遺伝子をトランス活性化する能力を有している(Yamamoto, Y. et al., Nature 423: 655-659 (2003). 及び

Anest, V. et al., Nature 423: 659-663 (2003).)。これらを踏まえて、内在性のIK Ksの細胞下の局在がシスプラチンに応じて変化するかを調べた。

[0066]

シスプラチンに曝した又は未処理のU2OS細胞から、核及び細胞質抽出物を調製し、所定の抗体とのイムノブロットに供した。核及び細胞質画分の純度は、それぞれ、抗ラミンB抗体及び抗 α ーチューブリン抗体を用いたイムノブロットで確認した。既報はした。既報はした。既報はした。既報はした。所報はして、IKKー α は核及び細胞質中のIKKー α 、IKKー β はは一次の品間質中のIKKー α 、IKKー β ないたで発現していた(図4)。細胞質中のIKKー α 、IKKー β ないで表示でよった。シスプラチン処理にかかわらず変化しなかった。シスプラチン処理にないのででは、IKKー β は核内の蓄積した。カスプラチンに応替してI β は、シスプラチンに応応がら、取代が大きないでは、シスプラチンに応応がら、ないしながら、取代を与えているのに対して、シスプラチンが、かられた。シスプラチンに応存的に対して、シスプラチンと、大きを与れる。とない、シスプラチンを介したが、カー β はいることを示している。このように考えると、IKKsのうち、シスが理によってIKKー β の顕著に核内における何らかの機能を持っている可能性が考えられる。

$[0\ 0\ 6\ 7]$

 の細胞のイムノブロットの結果を表している)に示したように、 $HA-p73\alpha$ はもっぱら核に局在しており、 $FLAG-IKK-\alpha$ は、核及び細胞質の両方に存在していた。驚くべきことに、抗FLAG抗体及び抗ラミン抗体を用いた免疫蛍光染色の結果から、核マトリックスマーカーであるラミンBと広範囲にわたって共存していることからも示されるとおり、外因性の $IKK-\alpha$ は細胞質及び核マトリックスに局在していることがはっきりと示された(図6)。興味深いことに、 $HA-p73\alpha$ は $FLAG-IKK-\alpha$ と共存して、核マトリックスに存在しており、これは、核の $IKK-\alpha$ がアポトーシス促進性のp73と相互作用し、その機能を調整している可能性を示唆している。

[0068]

(実施例3) シスプラチン曝露による、 $U2OS細胞におけるNF-\kappaBの活性化の変化$

[0069]

(実施例4) $IKK-\alpha と p 73 の相互作用$

哺乳動物の培養細胞において、ΙΚΚーαがρ73と相互作用するかどうかを調べるた め、トランスフェクトしたCOS7細胞から細胞全体の可溶化物を調製し、その可溶化物 を抗FLAG抗体又は抗HA抗体と免疫沈降させ、それぞれ、抗p73又は抗FLAG抗 体を使ったイムノブロットで分析した。図10に示したように、外因的に発現させたFL $AG-IKK-\alpha$ 及び $HA-p73\alpha$ は、COS7細胞中で安定複合体を形成した。同様に、 $HA-p73\beta$ は $FLAG-IKK-\alpha$ と免疫共沈降した(データは示さず)。対照 的に、内在性のp53の免疫沈降をし、抗FLAG抗体でイムノブロットをしたところ、 免疫共沈降した $FLAG-IKK-\alpha$ は検出されなかった(211)。これは、細胞中に おいて、ΙΚΚーαはρ73と相互作用するが、ρ53とは相互作用しないことを示して いる。IKK $-\alpha$ との相互作用に関与するp73の決定基を同定するため、GSTに融合 したp73の欠失変異体をいくつか作製し、インビトロのプルダウンアッセイにおいてF $LAG-IKK-\alpha$ への結合能を調べた。トランス活性化ドメイン、DNA結合ドメイン 、オリゴマー化ドメイン及びSAMドメインを含むp73の機能的ドメインに基づいて、 これらの変異体を設計した(図 1 2)。 $FLAG-IKK-\alpha$ は、GST-p73(114-328)には結合したが、他のGST融合タンパク質には結合しなかった(図13) 。以上の結果から、 $IKK-\alpha$ は、p73のDNA結合ドメインを介して、直接<math>p73と 相互作用していることが示唆された。

[0070]

(実験5) IKKαによるp73の安定化

既に報告されているように、p73と相互作用するいくつかのプロテインキナーゼ(例えば、c-Ab1及びPKCδ)は、p73を安定化することができる。IKK- α がp73の安定化に影響を与えるかどうか確かめるため、一定量のHA-p73 α 発現プラスミドを、量を変化させたIKK- α 発現プラスミドと一緒に又は無しに、COS7細胞にトランスフェクトし、HA-p73 α 0 のタンバク質レベルを調べた。図14に示したように、外因性のIKK- α 0 存在によって、HA-p73 α 0 の量は顕著に増加した一方、FLAG-p53 の安定化に対しては検出可能な効果をIKK- α 1 は有していなかった。さ

らに、 $HA-p73\beta$ も $IKK-\alpha$ によって安定化されるが、安定化の程度は $HA-p73\alpha$ に比べれば少ない。 $IKK-\alpha$ が増加した実験条件下では、 $p73\alpha$ のmRNAの発現レベルは顕著な変化を見せなかった(図14)。このことは、 $IKK-\alpha$ がp73をタンパク質レベルで制御していることを示唆している。次に、一過的なトランスフェクションによって、 $IKK-\beta$ がp73及びp53の安定化に影響を与えるかを調べた。図15に示したように、 $FLAG-IKK-\beta$ はp73及びp53の両者の安定化には検出し得る効果を有していなかった。

$[0\ 0\ 7\ 1]$

 $IKK-\alpha$ がp73のターンオーバーを調節しているかどうかを確かめるため、トランスフェクトしたCOS7細胞におけるp73の分解速度を調べた。トランスフェクションの24時間後、細胞をシクロヘキシミドで処理した。指定した時間において、細胞全体の可溶化物を調整し、抗p73抗体を用いたイムノブロットに供した。図16に示したように、HA-p73 α 及び $IKK-\alpha$ の両方を発現させた細胞におけるHA-p73 α の分解速度は、HA-p73 α を単独で発現させた細胞における分解速度よりも遅かった。対照的に、 $FLAG-IKK-\beta$ が存在していても、HA-p73 α 0半減期は延びなかった(図17)。このように、 $IKK-\alpha$ が仲介するp73の安定化は、p73の半減期の増加によるものである。

$[0 \ 0 \ 7 \ 2]$

Lee, C.-W. et al., Oncogene 18: 4171-4181 (1999). に記載されているように、p73の定常状態のレベルは、少なくとも一部はユビキチンープロテアソーム経路を通じたタンパク質分解過程によって調節されている。p73のユビキチン化を $IKK-\alpha$ が阻害するかどうかを調べた。 $HA-p73\alpha$ 及びHA-ユビキチン発現プラスミドを、量を変化させた $IKK-\alpha$ 又は $FLAG-IKK-\beta$ 発現プラスミドと一緒に又は無しに、COS7細胞にトランスフェクトした。トランスフェクションの 48 時間後、細胞全体の可溶化物を免疫沈降及びイムノブロットにより分析し、HA-ユビキチンを含む $p73\alpha$ が存在するかどうかを調べた。ユビキチン化した $p73\alpha$ の量は、 $IKK-\alpha$ の存在によって減少した(図 18)一方、 $FLAG-IKK-\beta$ は $p73\alpha$ のユビキチン化をいくぶん少ない程度であるが阻害した(図 19)。

[0073]

これらの結果を合わせると、 $IKK-\alpha$ は p 7 3 のユビキチン化を阻害し、それにより p 7 3 の安定化を向上させていることが強く示唆された。

$[0 \ 0 \ 7 \ 4]$

(実施例 6) p 5 3 を欠損したH 1 2 9 9 細胞における、p 7 3 が仲介するトランス活性化機能の I K K - α による増強

 $IKK-\alpha$ 及び p 7 3 の相互作用の機能的な意味を探るため、まず、p-7 3 が仲介す る転写活性化に及ぼす $I K K - \alpha$ の効果を調べた。 p 5 3 を欠損したH 1 2 9 9 細胞に、 HA-p 7 3 α 又はHA-p 7 3 β 発現プラスミド、及びp 2 1 WAF 1 、B a x 又はM DM2プロモーターのコントロール下のルシフェラーゼレポーターコンストラクトを、量 を変化させた $I K K - \alpha$ の発現プラスミドと一緒に又は無しにトランスフェクトした。図 20及び21に示したように、エンプティプラスミドの対照に比べて、異所的に発現した p73は、p53/p73応答性レポーターの転写を活性化した。また、 $IKK-\alpha$ 単独 では、ルシフェラーゼ活性にはほとんど影響を与えなかった。HA-p73α又はHAp73βをIKK-αと共発現させたときは、p73依存的な転写活性化の顕著な増加が 、用量依存的に認められた。対照的に、p53応答レポーター遺伝子活性の増加は、IK $K-\alpha$ によって誘導されなかった(図 2 2)。 $IKK-\alpha$ によって仲介される p 7 3 依存 性の転写の活性化の特異性を調べるため、ΙΚΚ-βがρ53/ρ73応答性プロモータ ーに対するp73転写活性を増強するかどうかを確かめた。図23に示したように、FL $AG-IKK-\beta$ によって、p73依存性の転写活性化に顕著な変化は認められなかった 。さらに、H 1 2 9 9 細胞に外因的に I K K H α を発現させたところ、 μ 7 3 α が仲介す る内在性のp21WAFlの誘導が顕著にアップレギュレートした(図24)。

[0075]

これらの結果をあわせると、 $IKK-\alpha$ は p 7 3 の転写活性を特異的に増強していることが示唆された。

[0076]

(実施例7) p73を介したアポトーシスに対する $IKK-\alpha$ の寄与

アポトーシスの調節のようなp73依存性の生物学的機能に対するIKK $-\alpha$ の潜在的な効果を調べた。一定量のHA-p73 α 及び β -ガラクトシダーゼの発現プラスミドを、量を変化させたIKK $-\alpha$ 又はFLAG-IKK $-\beta$ 発現プラスミドと一緒に又は無しに、H1299細胞に一過的にトランスフェクトした。 β -ガラクトシダーゼ発現プラスミドはトランスフェクトした細胞を同定するために使用した。トランスフェクションの48時間後、トリバンブルー(生育不能細胞)及びRed-Ga1(トランスフェクトした細胞)を用いた二重染色に細胞を供し、紫色の細胞の数をスコア化した。図25及び26に示したように、IKK $-\alpha$ をHA-p73 α と共発現させると、HA-p73 α 単独でトランスフェクトした場合に比べて、アポトーシスを起こした細胞の数が増加していた。対照的に、FLAG-IKK $-\beta$ の共発現は、p73 α 依存性のアポトーシスには顕著な効果を及ぼさなかった(図27)。

[0077]

これらのデータは、p73依存性の転写活性化に対する $IKK-\alpha$ の正の効果と一致している。

[0078]

(実施例8) キナーゼ活性を欠損した変異型 I K K - α が p 7 3 の安定化に及ぼす影響

IKK-αの内在的なキナーゼ活性がp73の安定化に必要かどうかを調べるため、変 異型の Ι Κ Κ − α である Ι Κ Κ − α (Κ 4 4 Α)を作製した。この変異体は、 Α Τ Ρ 結合 モチーフ中のリジンー44がアラニンに置換されている。Ling, L. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 95: 3792-3797 (1998).に記載されているとおり、この部位を変異する と、 I K K - α のキナーゼ活性が損なわれる。免疫沈降分析から分かるように、哺乳動物 の培養細胞において、 $IKK-\alpha$ (K44A)は、 $p73\alpha$ との複合体を形成する能力は 維持している(図28)。ワイルドタイプのIKK-αとは極めて対照的に、FLAG- $IKK-\alpha$ (K44A) の共発現は、外因的に発現させた $HA-p73\alpha$ の細胞内レベル にはほとんど影響を及ぼさなかった(図29)。内在性のp73に対する、キナーゼ活性 を欠損したIKK $-\alpha$ の効果を調べるため、U20S細胞又はH1299細胞に、エンプ ティプラスミド又はFLAG一IKK一a(K44A)の発現プラスミドを一過的にトラ ンスフェクトし、シスプラチンに24時間曝すか、未処理のままにした。細胞全体の可溶 化物及び全RNAを調製し、それぞれ、イムノブロット及びRT-PCRに供した。図3 0に示したように、F L A G - I K K - α (K 4 4 A) 発現プラスミドをトランスフェク トしたU20S細胞において、シスプラチンを介した内在性のp73αの安定化が阻害さ れた。その一方、FLAG—IKK—α(K44A)は、内在性のp53の量には顕著な 影響を与えなかった。同じような結果は、p53を欠損したH1299細胞においても得 られた(図32)。上記結果とよく一致するように、 $FLAG-IKK-\alpha$ (K44A) の存在下、シスプラチンで誘導されるアポトーシスが顕著に阻害された(図31及び33) 。

[0079]

このように、シスプラチンに誘導される DNA損傷に応答する p73の安定化には、 IKK $-\alpha$ のキナーゼ活性が必要であると考えられる。

[080]

(実施例9) UFD2aの内在性p73への影響

UFD2aが内在性p73に及ぼす影響について調べるため、以下の実験を行った。COS7細胞にFLAG-UFD2a発現プラスミドをトランスフェクトした、又はトランスフェクトしなかった。トランスフェクションの24時間後、細胞をシスプラチン(最終

濃度20μg/mL)に24時間曝すか、未処理のままにした。トランスフェクトした細胞から細胞全体の可溶化物を調製し、p73 α 、p53及びUFD2aの発現をイムノブロットにより解析した。なお、アクチンを添加のコントロールとして利用した。図35に示したように、FLAG-UFD2a発現プラスミドをトランスフェクトした細胞において、シスプラチンによるp73 α 0誘導が阻害された。その一方、内在性のp53の量には影響を与えなかった。この結果は、p73 α がUFD2aにより分解されることを示唆している。

[0081]

(実施例10) UFD2aのp73依存性アポトーシスへの影響

UFD2aがp73依存性のアポトーシスに及ぼす影響について調べるため、以下の実験を行った。p53を欠損したH1299細胞に所定の組み合わせ(HAーp73 α 、p53及びFLAGーUFD2a)の発現プラスミドを一過的にコトランスフェクトした。トランスフェクションの48時間後、細胞を3.7%ホルムアルデヒドで30分間、室温にて固定し、0.2%のTriton X-100で5分間、室温にて透過処理を行い、3%BSAで1時間ブロックした。細胞を1×PBSで3回洗浄し、DAPI(4',6'-ジアミジノー2ーフェニルインドール;1 μ g/mL)で20分間、室温にて染色した。GFPがトランスフェクトされた細胞のうち異常な核を有する細胞を顕微鏡下で計測した。図36に示したように、HAーp73 α 及びFLAGーUFD2aをコトランスフェクトすると、HAーp73 α 単独でトランスフェクトした場合に比べて、アポトーシスを起こしている細胞の数が減少した。対照的に、p53及びFLAGーUFD2aをコトランスフェクトした場合は、p53依存性のアポトーシスを抑制することができなかった

[0082]

実施例 9 及び 1 0 の結果から、UF D 2 a は p 7 3 α を分解し、p 7 3 α のアポトーシス活性を低下させることが明らかとなった。

【図面の簡単な説明】

[0083]

【図1】骨肉種細胞U2OS細胞をシスプラチンに曝したときの細胞生存率を表すグラフである。

【図2】シスプラチン処理したU2OS細胞の細胞可溶化物のイムノブロットの結果を表す図である。

【図3】シスプラチン処理したU2OS細胞からのRNAをRT-PCR分析した結果を表す図である。

【図4】シスプラチン処理したU2OS細胞の核画分(N)及び細胞質画分(C)のイムノブロットの結果を表す図である。

【図 6 】 F L A G - I K K - α 発現プラスミドを単独で(上段の3つの写真)又はH A - p 7 3 α と - 緒に(下段の3つの写真)一過的にトランスフェクトしたU2OS 細胞の関節免疫蛍光で二重染色した結果を表す写真である。マージは、F L A G - I K K - α 及びラミン B、又は、H A - p 7 3 α 及びF L A G - I K K - α の写真を併せた写真を表している。

【図 7 】 U 2 O S 細胞をシスプラチン処理したときの、N F $-\kappa$ B の活性化倍率を表すグラフである。

【図 8 】 L 9 2 9 細胞を T N F $-\alpha$ 処理したときの、 N F $-\kappa$ B の活性 化倍率を表すグラフである。

【図9】 $TNF-\alpha$ に曝されたL929細胞の核画分(N)及び細胞質画分(C)のイムノブロットの結果を表す図である。 $IKK-\alpha$ 及びp73の相互作用

【図10】所定の組合せの発現プラスミドを一過的にトランスフェクトしたCOS7

細胞を免疫沈降及びイムノブロットした結果を表す図である。 IP は免疫沈降に用いた抗体を、IB はイムノブロットに用いた抗体を、それぞれ表す。

- 【図11】F L A G ー I K K ー α 発現プラスミドを一過的にトランスフェクトした C O S 7 細胞を、正常マウス血清(N M S)又は抗 p 5 3 抗体使った免疫沈降、及び、抗 F L A G 抗体を使ったイムノブロットした結果を表す図である。
- 【図12】GST-p73融合タンパク質の模式図である。TAはトランス活性化ドメインを、DBはDNA結合ドメインを、ODはオリゴマー化ドメインを、SAMはステライルαモチーフドメインを表す。
- 【図13】上図は、インビトロプルダウンアッセイにおいて、抗FLAG抗体を使ったイムノブロットの結果を表す図である。下図は、インビトロプルダウンアッセイにおいて、抗GST抗体を使ったイムノブロットの結果を表す図である。
- 【図14】所定の組合せの発現プラスミドをCOS7細胞に一過的にコトランスフェクトしたときの、イムノブロット(上図)又はRT-PCR(下図)の結果を表す図である。
- 【図15】所定の組合せの発現プラスミドをCOS7細胞に一過的にコトランスフェクトしたときの、イムノブロットの結果を表す図である。
- 【図16】上図は、HA-p73 α 発現プラスミドを、単独で又は $IKK-\alpha$ 発現プラスミドと一緒に、一過的にトランスフェクトしたCOS7 細胞を、シクロヘキシミド(CHX)処理したときの、イムノブロットの結果を表す図である。下図は、残存しているHA-p73 α を表したグラフである。
- 【図17】上図は、HA-p73 α 発現プラスミドを、単独で又は $IKK-\beta$ 発現プラスミドと一緒に、一過的にトランスフェクトしたCOS7 細胞を、シクロヘキシミド (CHX) 処理したときの、イムノブロットの結果を表す図である。下図は、残存しているHA-p73 α を表したグラフである。
- 【図18】 HA-p73 α 及びHA-Ub 発現プラスミドを、量を変化させた $IKK-\alpha$ 発現プラスミドと一緒に又は無しに、一過的にコトランスフェクトした COS7 細胞をMG-132 で処理し、抗 p73 抗体で免疫沈降し、抗 HA抗体でイムノブロットした結果を表す図である。 Ubxn-p73 α は、ゆっくり泳動しているユビキチン化型のHA-p73 α を表す。
- 【図19】 HA-p 7 3 α 及びHA-U b 発現プラスミドを、量を変化させた I $KK-\beta$ 発現プラスミドと一緒に又は無しに、一過的にコトランスフェクトした COS7 細胞をMG-132 で処理し、抗 p 73 抗体で免疫沈降し、抗 HA 抗体でイムノブロットした結果を表す図である。 Ubxn-p 73 α は、ゆっくり泳動しているユビキチン化型のHA-p 73 α を表す。
- 【図20】 $HA-p73\alpha$ をコードする発現プラスミドを、p21 WAF1 、Bax 又はMDM2 プロモーター由来のp53 応答配列を運ぶルシフェラーゼレポーター、ウミシイタケルシフェラーゼプラスミド(pRL-TK)とともに、量を変化させた $pcDNA3-IKK-\alpha$ の存在下又は非存在下、一過的にコトランスフェクトした p-53 欠損H1299 細胞におけるp53/p73 応答性プロモーターの転写活性 化の倍率を表すグラフである。

欠損H1299細胞におけるp53/p73応答性プロモーターの転写活性化の倍率を表すグラフである。

【図23】 $HA-p73\alpha$ 発現プラスミドを、所定のルシフェラーゼレポーターコンストラクトとともに、量を変化させた $IKK-\beta$ 発現プラスミドの存在下又は非存在下、一過的にトランスフェクトしたH1299 細胞における p53/p73 応答性プロモーターの転写活性化の倍率を表すグラフである。

【図 2 4】 一定量のHA-p 7 3 α 発現プラスミドを、量を変化させた I $KK-\alpha$ 発現プラスミドと一緒に又は無しに、一過的にコトランスフェクトしたH 1 2 9 9 細胞のイムノブロットの結果を表す図である。

【図25】所定の発現プラスミドを一過的にトランスフェクションしたH1299細胞を二重染色した写真である。

【図26】所定の発現プラスミドを一過的にトランスフェクションしたH1299細胞のうち、アポトーシスを起こしている細胞の割合を示したグラフである。

【図27】所定の発現プラスミドを一過的にトランスフェクションしたH1299細胞のうち、アポトーシスを起こしている細胞の割合を示したグラフである。

【図28】所定の発現プラスミドを一過的にコトランスフェクトしたCOS 7 細胞に対して免疫沈降及びイムノブロットを行った結果を表す図である。

【図29】所定の発現プラスミドを一過的にコトランスフェクトしたCOS7細胞に対して免疫沈降及びイムノブロットを行った結果を表す図である。

【図30】 $FLAG-IKK-\alpha$ (K44A)をトランスフェクトした/しないU2 OS細胞をシスプラチンで処理した/処理しなかったときの、イムノブロット(上図)及びRT-PCR分析(下図)の結果を表す図である。

【図31】 β ー ガラクトシダーゼ発現プラスミドを、F L A G ー I K K ー α (K 4 4 A) 発現プラスミドと一緒に又は無しに、トランスフェクトしたU20S細胞のうち、アポトーシスを起こしている細胞の割合を示したグラフである。

【図32】 $FLAG-IKK-\alpha$ (K44A)をトランスフェクトした/しないH1299 細胞をシスプラチンで処理した/処理しなかったときの、イムノブロット(上図)及びRT-PCR分析(下図)の結果を表す図である。

【図33】 β ー ガラクトシダーゼ発現プラスミドを、F L A G ー I K K ー α (K 4 4 A)発現プラスミドと一緒に又は無しに、トランスフェクトしたH 1 2 9 9 細胞のうち、アポトーシスを起こしている細胞の割合を示したグラフである。

【図34】 DNA損傷により誘導されるアポトーシス中の、 IKK、p73及びNF $-\kappa$ Bの模式図を表す。

【図35】FLAG-UFD2aをトランスフェクトした/しなかったCOS7細胞 をシスプラチンで処理した/しなかったときの、イムノブロットの結果を表す図であ る。

【図36】所定の組み合わせの発現プラスミドを一過的にコトランスフェクトしたH 1299細胞のうち、アポトーシスを起こしている細胞の割合を示したグラフである

<400> 3

SEQUENCE LISTING

```
<110> Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.
<120> Screening methods for pro-apoptotic compounds or anti-apoptotic compounds
, an apoptosis accelerator and an apoptosis inhibitor
<130> 1082
<150> JP 2004-93266
<151> 2004-03-26
\langle 160 \rangle 26
\langle 170 \rangle PatentIn version 3.1
<210>
       1
< 2 1 1 > 2 0
<212> DNA
<213> Artificial
< 2 2 0 >
<223> primer for IKK-alpha
< 4 0 0 > 1
ccgacttcag cagaacatga
                                                                                20
< 2 1 0 > 2
< 2 1 1 > 2 0
< 2 1 2 > DNA
<213> Artificial
< 2 2 0 >
<223> primer for IKK-alpha
\langle 4 \ 0 \ 0 \rangle 2
                                                                                20
tggggacagt gaacaagtga
< 2 1 0 > 3
< 2 1 1 > 2 0
<212> DNA
<213> Artificial
< 2 2 0 >
<223> primer for IKK-beta
```

aaccagc	atc cagattgacc	2 0
<210>	4	
<211>	$\stackrel{\circ}{2}0$	
	D N A	
	Artificial	
X 2 1 0 7	AILIIICIAI	
< 2 2 0 >		
< 2 2 3 >	primer for IKK-beta	
< 4 0 0 >	4	
ctctagg	tcg tccagcgttc	2 0
< 2 1 0 >	5	
< 2 1 1 >	2 0	
	D N A	
< 2 1 3 >	Artificial	
< 0.00 N		
< 2 2 0 >		
< 2 2 3 >	primer for IKK-gamma	
< 4 0 0 >	5	
	ccc tgtgaagctc	2 0
< 2 1 0 >	6	
< 2 1 1 >	2 0	
< 2 1 2 >	D N A	
< 2 1 3 >	Artificial	
< 2 2 0 >		
< 2 2 3 >	primer for IKK-gamma	
< 1.0.0.\		
< 4 0 0 >		0.0
gagactc	t t c g c c c a g t a c g	2 0
<210>	7	
<211>	2 0	
	D N A	
	Artificial	
< 2 2 0 >		
	primer for IkB-alpha	

<400>7 g c a a a a t c c t g a c c t g g t g t 20

< 2 1 0 > < 2 1 1 > < 2 1 2 > < 2 1 3 >	8 20 DNA Artificial	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for IkB-alpha	
< 4 0 0 > g c t c g t c		2 0
<210><211><211><212><213>	9 30 DNA Artificial	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for p53	
< 4 0 0 > a t t t g a t		3 0
<210><211><211><212><213>	1 0 3 0 D N A A r t i f i c i a l	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for p53	
< 4 0 0 > a c c c t t t		3 0
<210><211><211><212><213>	1 1 2 0 DNA Artificial	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for p73-alpha	
< 4 0 0 > c c g g g a g		2 0

< 2 1 1 > < 2 1 2 > < 2 1 3 >	20 DNA Artificial	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for p73-alpha	
< 4 0 0 > a t c t t c a	12 aggg ccccaggtc	2 0
<210><211><211><212><213>	13 20 DNA Artificial	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for p21WAF1	
< 4 0 0 > c c g g g a g	13 gaac tttgagatcc	2 0
<210><211><211><212><213>	14 20 DNA Artificial	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for p21WAF1	
< 4 0 0 > a t c t t c a	14 aggg ccccaggtc	2 0
<210><211><211><211><212><213>	15 20 DNA Artificial	
< 2 2 0 > < 2 2 3 >	primer for Bax	
< 4 0 0 > t t t g c t t	15 cag ggtttcatcc	2 0
< 2 1 0 > < 2 1 1 > < 2 1 2 >	1 6 2 0 D N A	

< 2 1 3 >	Artificial	
< 2 2 0 >		
< 2 2 3 >	primer for Bax	
< 4 0 0 >	1 6	
cagttg	aagt tgccgtcaga	2 0
Z 0 1 0 N	1.7	
< 2 1 0 > < 2 1 1 >	1 7 2 0	
<2112>	D N A	
<213>	Artificial	
< 2 2 0 >		
< 2 2 3 >	primer for GAPDH	
< 4 0 0 >	1 7	
acctga	cctg ccgtctagaa	2 0
< 0.1.0.\		
< 2 1 0 > < 2 1 1 >	1 8 2 0	
<2112>	D N A	
<213>	Artificial	
< 2 2 0 >		
< 2 2 3 >	primer for GAPDH	
< 4 0 0 >	18	
t c c a c c	accc tgttgctgta	2 0
Z 0 1 0 N	1.0	
< 2 1 0 > < 2 1 1 >	1 9 3 1	
<2112>	D N A	
< 2 1 3 >	Artificial	
< 2 2 0 >		
< 2 2 3 >	primer for IKK-alpha	
< 4 0 0 >	1 9	
c c g g a a	ttcg agcggccccc ggggctgcgg c	3 1
<210>	2 0	
<211>	4 5	
<212>	D N A	
	Artificial	

```
< 2 2 0 >
<223> primer for IKK-alpha
\langle 4 \ 0 \ 0 \rangle 2 0
                                                                           45
ccgctcgagc ggtcattctg ctaaccaact ccaatcaaga ctcat
<210> 21
\langle 2 | 1 \rangle = 51
<212> DNA
<213> Artificial
< 2 2 0 >
<223> primer for IKK-alpha (K44A)
\langle 4 \ 0 \ 0 \rangle 2 1
                                                                           5 1
gcgtcttgtc gtttagagct aagttccaaa aacagagagc gatggtgcca t
<210> 22
<211> 51
<212> DNA
<213> Artificial
< 2 2 0 >
<223> primer for IKK-alpha (K44A)
< 4 0 0 > 2 2
                                                                           5 1
aattgctatt ttgagatcaa gttcccggtg ctggtacaga ctgacgttcc c
<210> 23
<211> 3579
<212> DNA
<213> Homo sapiens
< 4 0 0 > 2 3
cacgcgtccg cgagaaggag gactcgcaag cctcggcggc ccggaaccgg cctcggactg
                                                                         6 0
tcgacggaac ctgaggccgc ttgccctccc gccccatgga gcggcccccg gggctgcggc
                                                                          1 2 0
cgggcgcggg cgggccctgg gagatgcggg agcggctggg caccggcggc ttcgggaacg
                                                                           180
totgtotgta coagcatogg gaacttgato toaaaatago aattaagtot tgtogootag
                                                                           240
agctaagtac caaaaacaga gaacgatggt gccatgaaat ccagattatg aagaagttga
                                                                           300
                                                                           360
accatgccaa tgttgtaaag gcctgtgatg ttcctgaaga attgaatatt ttgattcatg
atgtgcctct tctagcaatg gaatactgtt ctggaggaga tctccgaaaag ctgctcaaca
                                                                           4 2 0
```

a a c c a g a a a a	ttgttgtgga	c t t a a a g a a a	g c c a g a t a c t	t t c t t t a c t a	agtgatatag	480
ggtctgggat	tcgatatttg	catgaaaaca	a a a t t a t a c a	tcgagatcta	a a a c c t g a a a	5 4 0
a c a t a g t t c t	tcaggatgtt	ggtggaaaga	taatacataa	aataattgat	ctgggatatg	6 0 0
c c a a a g a t g t	t g a t c a a g g a	agtctgtgta	catctttgt	gggaacactg	cagtatctgg	6 6 0
c c c c a g a g c t	ctttgagaat	a a g c c t t a c a	c a g c c a c t g t	tgattattgg	agctttggga	7 2 0
ccatggtatt	tgaatgtatt	gctggatata	ggccttttt	gcatcatctg	cagccattta	780
cctggcatga	g a a g a t t a a g	a a g a a g g a t c	caaagtgtat	atttgcatgt	gaagagatgt	8 4 0
c a g g a g a a g t	tcggtttagt	a g c c a t t t a c	c t c a a c c a a a	tagcctttgt	agtttaatag	9 0 0
tagaacccat	ggaaaactgg	ctacagttga	tgttgaattg	ggaccctcag	c a g a g a g g a g	9 6 0
gacctgttga	ccttactttg	aagcagccaa	gatgttttgt	attaatggat	cacattttga	1 0 2 0
atttgaagat	agtacacatc	ctaaatatga	c t t c t g c a a a	gataatttct	tttctgttac	1080
cacctgatga	aagtcttcat	t c a c t a c a g t	ctcgtattga	gcgtgaaact	ggaataaata	1 1 4 0
ctggttctca	a g a a c t t c t t	t c a g a g a c a g	gaatttctct	ggatcctcgg	a a a c c a g c c t	1 2 0 0
ctcaatgtgt	tctagatgga	gttagaggct	gtgatagcta	tatggtttat	ttgtttgata	1 2 6 0
a a a g t a a a a c	tgtatatgaa	gggccatttg	c t t c c a g a a g	tttatctgat	tgtgtaaatt	1 3 2 0
atattgtaca	ggacagcaaa	a t a c a g c t t c	c a a t t a t a c a	gctgcgtaaa	gtgtgggctg	1 3 8 0
a a g c a g t g c a	ctatgtgtct	g g a c t a a a a g	aagactatag	caggctcttt	C a g g g a C a a a	1 4 4 0
gggcagcaat	gttaagtctt	cttagatata	a t g c t a a c t t	a a c a a a a a t g	a a g a a c a c t t	1500
tgatctcagc	a t c a c a a c a a	c t g a a a g c t a	aattggagtt	ttttcacaaa	agcattcagc	1560
t t g a c t t g g a	gagatacagc	gagcagatga	cgtatgggat	atcttcagaa	aaaatgctaa	1620
aagcatggaa	agaaa t g g a a	gaaaaggcca	t c c a c t a t g c	tgaggttggt	gtcattggat	1680
acctggagga	tcagattatg	tcttgcatg	c t g a a a t c a t	ggagctacag	aagagcccct	1740
a t g g a a g a c g	tcagggagac	ttgatggaat	c t c t g g a a c a	gcgtgccatt	gatctatata	1800
agcagttaaa	a c a c a g a c c t	t c a g a t c a c t	cctacagtga	cagcacagag	atggtgaaaa	1860
tcattgtgca	cactgtgcag	agtcaggacc	gtgtgctcaa	ggagctgttt	ggtcatttga	1920

g c a a g t t g t t g g g g c t g t a a g	c a g a a g a t t a	t t g a t c t a c t	c c c t a a g g t g	gaagtggccc	1980
t c a g t a a t a t c a a a g a a g c t	gacaatactg	tcatgttcat	gcagggaaaa	aggcagaaag	2 0 4 0
a a a t a t g g c a t c t c c t t a a a	attgcctgta	c a c a g a g t t c	tgcccggtcc	cttgtaggat	2 1 0 0
ccagtctaga aggtgcagta	acccctcaga	catcagcatg	gctgccccg	acttcagcag	2 1 6 0
a a c a t g a t c a t t c t c t g t c a	tgtgtggtaa	ctcctcaaga	tggggagact	t c a g c a c a a a	2 2 2 0
tgatagaaga aaatttgaac	tgccttggcc	atttaagcac	tattattcat	gaggcaaatg	2 2 8 0
aggaacaggg caatagtatg	atgaatcttg	attggagttg	gttaacagaa	tgagttgtca	2 3 4 0
cttgttcact gtccccaaac	ctatggaagt	tgttgctata	catgttggaa	atgtgtttt	2 4 0 0
ccccatgaa accattcttc	agacatcagt	caatggaaga	aatggctatg	a a c a g a a a c t	2 4 6 0
acatttctac tatgatcaga	a g a a c a t g a t	t t t a c a a g t a	taacagtttt	gagtaattca	2520
agcctctaaa cagacaggaa	t t t a g a a a a a	gtcaatgtac	ttgtttgaat	atttgtttta	2580
ataccacagc tatttagaag	c a t c a t c a c g	acacatttgc	cttcagtctt	ggtaaaacat	2 6 4 0
tacttattta actgattaaa	a a t a c c t t c t	atgtattagt	gtcaactttt	aactttggg	2700
cgtaagacaa agtgtagttt	t g t a t a c a g a	g a a g a a a a c c	tcaagtaata	ggcattttaa	2760
gtaaaagtct acctgtgttt	t t t t c t a a a a	aggctgctca	caagttctat	ttcttgaaga	2820
ataaattcta cctccttgtg	t t g c a c t g a a	caggttctct	tcctggcatc	ataaggagtt	2880
ggtgtaatca ttttaaattc	cactgaaaat	ttaacagtat	c c c c t t c t c a	tcgaagggat	2 9 4 0
tgtgtatctg tgcttctaat	attagttggc	t t t c a t a a a t	catgttgttg	tgtgtatatg	3 0 0 0
tatttaagat gtacatttaa	taatatcaaa	gagaagatgc	ctgttaattt	ataatgtatt	3 0 6 0
tgaaaattac atgtttttc	atttgtaaaa	atgagtcatt	t g t t t a a a c a	atctttcatg	3 1 2 0
tcttgtcata caaatttata	aaggtctgca	c t c c t t t a t c	tgtaattgta	a t t c c a a a a t	3 1 8 0
ccaaaaagct ctgaaaacaa	ggtttccata	agcttggtga	c a a a a t t c a t	ttgcttgcaa	3 2 4 0
tctaatctga actgaccttg	aatctttta	t c c c a t t t a g	tgtgaatatt	cctttattt	3 3 0 0
gctgcttgat gatgagagg	agggctgctg	c c a c a g a c t g	tggtgagggc	tggttaatgt	3 3 6 0
agtatggtat atgcacaaaa	ctacttttct	a a a a t c t a a a	atttcataat	t c t g a a a c a a	3 4 2 0

C	t	t	g	C	0 (C	a	a		g	g	g t	t	t 1	to	: 6	l g	a		g	a	a a	1 8	gg	a	C	t	g	t	. 8	g g	a	C	C	t	С	t :	a	t	C	a	t	С	t i	g (t	a		a	g	t a	ı a	t	t	t	a	g
8	a	g	a	t	a t	t	a	t		t	t	g (t (c 1	t t	. 6	ıa	a		a	a	a t	. g	; t	g	a	a	a	t	. 8	g C	t	t	t	t	a	t :	a	t	t	С	t	a	a	t a	g	t		t	t	t 1	. c	a	C	t	t	t
g	t	g	t	a	t t	a	a	a		t	g	g t	t	t 1	t t	: t	a	a		a	t 1	t a	1 8	ı a	a	a	a	a	8	1 2	a a	a	a	a	a	a	a																				
<	2 2 2 2 2 2 2	1	1 2	> >		2 7 P H	4 R	5			S	a p)	i (e n	1 5																																									
<	. 4	0	0	>		2	4																																																		
M		t		G :	lι	l	A	r	g		P :	r ()) r	. ()	G	l	у	Ι	۔ ∈	e u	l	A	r	g	I	r	. ()		1 0	у		A	1 :	a	G	l	у	,	G	1 :	y	P	r	0		T 1)	G	1	u		
M	l e	t		Αı	r g	5	G	1	u		A 1		ij	I	۔ ∈	e u	l	G	1	y		Γh	ır	·	G	l	у		5 l		Ĭ	P	h	е		G	1 :	у	A	S	n	•	V	a	l		y 0	S		L	e t	l	T	у	r		
(1	n		H	i s	}		r 5			G	lι	1	I	. €	e u	l	A	S	p	I	∠ 6	e u	l		у 0	S		[]	(è	A	l	a		I	1 (е	L	у	S		S :		ľ	С	у	S	4	A	r §	5	L	е	u		
(1	u		L (l	S	е	r		T 1	n ı	r	I	٦ }	ïS		A	S	n		A r		ij	G	l	u	A	\ r	. 8	g	T	r	p		C	у ;	S		i ()	S		G	lι	1	I	1	е		G	l r	ì	I	l	е		
	l e 5	t		L :	y s	}	L	у	S		L	eι	1	P	A s	s r	1		i 0	S	I	A 1	8	ì	A	S	n	1	1 2	ı]	l	V	a	1		L :		S	A	l	a	į	C ·	у ;	S	A	. S	p		V	a l			r 0			
(1	u		G i	lυ	l	L	е	u		A :	S I	1		l 1 3 5)	L	е	u		l 1	е)	Н	i	S	A	A s	; p)		a 0	l		P	r (0	L	е	u		L	eı	1	A	. 1	a		M 9			G	1	u		
Ί	`y	r		C :	y s	;	S	е	r		G 1 ((G l	7	F	A	S	p	I	۔ ∈	e u	1	A	r	g		T 0			L	е	u		L	eı	u	A	S	n		L	у ;	S			0		G	lι	1	A	. S	n		
(у	S		C :	y s	;		1			L	eι	1	I	٦ }	ïS		G	l	u	(S 6	e r	•		1 2			[]	(9	L	е	u		S	e ı	r	L	е	u		L :			S	е	r		A	s t)	I	l	е		
(il	у		S (G	l	у		I	l (Š	A	\ r	. {	i,	T	у	r		.e			Н	i	S	(; l	ι	1	A	S	n		L	у :	S		1 4			I	1 (5	Н	i	S	,	A	r §	5	A	S	p		

3 4 8 0

3 5 4 0

3579

L e u 1 4 5	Lys	Pro	Glu	Asn	I I e 1 5 0	V a l	Leu	Gln	Asp	V a l 1 5 5	Gly	G 1 y	Lys	Ile	I 1 e 1 6 0
His	Lys	I l e	lle	A s p 1 6 5	L e u	Gly	Туг	Ala	L y s 170	Asp	V a l	Asp	Gln	G l y 175	Ser
Leu	Суѕ	Thr	Ser 180	P h e	V a l	G 1 y	Thr	L e u 185	Gln	Tyr	Leu	Ala	Pro 190	Glu	Leu
P h e	Glu	A s n 1 9 5	Lys	Pro	Туг	Thr	A 1 a 2 0 0	Thr	Val	Asp	Туг	Trp 205	Ser	P h e	G l y
Thr	Met 210	V a l	Phe	Glu	Суѕ	I 1 e 2 1 5	Ala	Gly	Tyr	Arg	Pro 220	Phe	Leu	His	His
L e u 2 2 5	Gln	Pro	Phe	Thr	Trp 230	His	Glu	Lys	I l e	L y s 2 3 5	Lys	Lys	Asp	Pro	L y s 2 4 0
Cys	Ile	P h e	Ala	C y s 2 4 5	Glu	Glu	Met	Ser	G 1 y 2 5 0	Glu	Val	Arg	Phe	Ser 255	Ser
His	Leu	Pro	G l n 2 6 0	Pro	Asn	Ser	Leu	C y s 2 6 5	Ser	Leu	I I e	Val	G l u 2 7 0	Pro	Met
Glu	Asn	Trp 275	Leu	Gln	Leu	Met	L e u 2 8 0	Asn	Trp	Asp	Pro	G 1 n 2 8 5	Gln	Arg	Gly
Gly	Pro 290	Val	Asp	Leu	Thr	L e u 2 9 5	Lys	Gln	Pro	Arg	C y s 3 0 0	P h e	Val	Leu	Met
A s p 3 0 5	His	lle	Leu	Asn	L e u 3 1 0	Lys	lle	Val	His	I I e 3 1 5	Leu	Asn	Met	Thr	S e r 3 2 0
Ala	Lys	lle	lle	Ser 325	Phe	Leu	Leu	Pro	Pro 330	Asp	Glu	Ser	Leu	His 335	Ser

Leu Gln Ser Arg Ile Glu Arg Glu Thr Gly Ile Asn Thr Gly Ser Gln

Glu Leu Ser Glu Thr Gly Ile Ser Leu Asp Pro Arg Lys Pro Ala 355 360 365

Ser Gln Cys Val Leu Asp Gly Val Arg Gly Cys Asp Ser Tyr Met Val 370 380

Tyr Leu Phe Asp Lys Ser Lys Thr Val Tyr Glu Gly Pro Phe Ala Ser 385 400

Arg Ser Leu Ser Asp Cys Val Asn Tyr Ile Val Gln Asp Ser Lys Ile 405 410 415

Gln Leu Pro Ile Ile Gln Leu Arg Lys Val Trp Ala Glu Ala Val His 420 425 430

Tyr Val Ser Gly Leu Lys Glu Asp Tyr Ser Arg Leu Phe Gln Gly Gln 435 440 445

Arg Ala Ala Met Leu Ser Leu Leu Arg Tyr Asn Ala Asn Leu Thr Lys 450 455 460

Met Lys Asn Thr Leu Ile Ser Ala Ser Gln Gln Leu Lys Ala Lys Leu 465 470 475

Glu Phe Phe His Lys Ser Ile Gln Leu Asp Leu Glu Arg Tyr Ser Glu 485 490 495

Gln Met Thr Tyr Gly Ile Ser Ser Glu Lys Met Leu Lys Ala Trp Lys 500 510

Glu Met Glu Glu Lys Ala Ile His Tyr Ala Glu Val Gly Val Ile Gly 515 520 525

Tyr Leu Glu Asp Gln Ile Met Ser Leu His Ala Glu Ile Met Glu Leu 530 540

G l n 5 4 5	Lys	Ser	Pro	Туг	G l y 5 5 0	Arg	Arg	Gln	Gly	A s p 5 5 5	Leu	Met	Glu	Ser	L e u 5 6 0
Glu	Gln	Arg	Ala	I I e 5 6 5	Asp	Leu	Tyr	Lys	G l n 5 7 0	Leu	Lys	His	Arg	Pro 575	Ser
Asp	His	Ser	T y r 5 8 0	Ser	Asp	Ser	Thr	G I u 5 8 5	Met	V a l	L y s	Ile	IIe 590	V a l	His
Thr	Val	G I n 5 9 5	Ser	Gln	Asp	Arg	V a l 6 0 0	Leu	Lys	Glu	Leu	Phe 605	G l y	His	Leu
Ser	L y s 6 1 0	Leu	Leu	Gly	Cys	L y s 6 1 5	Gln	Lys	I I e	I I e	A s p 6 2 0	Leu	Leu	Pro	Lys
V a 1 6 2 5	Glu	V a l	Ala	Leu	Ser 630	Asn	I I e	Lys	Glu	A 1 a 6 3 5	Asp	Asn	Thr	V a l	M e t 6 4 0
P h e	Met	Gln	G 1 y	L y s 6 4 5	Arg	Gln	Lys	Glu	I I e 6 5 0	Trp	His	Leu	Leu	L y s 6 5 5	I l e
Ala	Cys	Thr	G I n 6 6 0	Ser	Ser	Ala	Arg	Ser 665	Leu	V a l	Gly	Ser	Ser 670	Leu	Glu
Gly	Ala	V a 1 6 7 5	Thr	Pro	Gln	Thr	Ser 680	Ala	Trp	Leu	Pro	Pro 685	Thr	Ser	Ala
Glu	H i s	Asp	His	Ser	Leu	Ser 695	C y s	V a l	V a l	Thr	Pro 700	Gln	Asp	Gly	Glu
Thr 705	Ser	Ala	Gln	M e t	I I e 7 1 0	Glu	Glu	Asn	Leu	A s n 7 1 5	Суѕ	Leu	Gly	His	L e u 7 2 0
Ser	Thr	I I e	I I e	H i s 7 2 5	Glu	Ala	Asn	Glu	G I u 7 3 0	Gln	Gly	Asn	Ser	Met 735	Met

7 4 0 7 4 5

<210> 25

<211> 745

<212> PRT

<213> Artificial

< 2 2 0 >

< 2 2 3 > I K K - a l p h a (K 4 4 A)

< 4 0 0 > 2 5

Met Glu Arg Pro Pro Gly Leu Arg Pro Gly Ala Gly Gly Pro Trp Glu
1 5 15

Met Arg Glu Arg Leu Gly Thr Gly Gly Phe Gly Asn Val Cys Leu Tyr 20 25 30

Gln His Arg Glu Leu Asp Leu Lys Ile Ala Ile Ala Ser Cys Arg Leu 35 40 45

Glu Leu Ser Thr Lys Asn Arg Glu Arg Trp Cys His Glu Ile Gln Ile 50 55 60

Met Lys Lys Leu Asn His Ala Asn Val Val Lys Ala Cys Asp Val Pro 65 70 75 80

Glu Glu Leu Asn Ile Leu Ile His Asp Val Pro Leu Leu Ala Met Glu 85 90 95

Tyr Cys Ser Gly Gly Asp Leu Arg Lys Leu Leu Asn Lys Pro Glu Asn 100 105

Cys Cys Gly Leu Lys Glu Ser Gln Ile Leu Ser Leu Leu Ser Asp Ile 115 120 125

Gly Ser Gly Ile Arg Tyr Leu His Glu Asn Lys Ile Ile His Arg Asp 130 135 140

Leu Lys Pro Glu Asn Ile Val Leu Gln Asp Val Gly Gly Lys Ile Ile

His Lys IIe IIe Asp Leu Gly Tyr Ala Lys Asp Val Asp Gln Gly Ser 165 170 175

Leu Cys Thr Ser Phe Val Gly Thr Leu Gln Tyr Leu Ala Pro Glu Leu 180 185 190

Phe Glu Asn Lys Pro Tyr Thr Ala Thr Val Asp Tyr Trp Ser Phe Gly 195 200 205

Thr Met Val Phe Glu Cys Ile Ala Gly Tyr Arg Pro Phe Leu His His 210 220

Leu Gln Pro Phe Thr Trp His Glu Lys Ile Lys Lys Lys Asp Pro Lys 225 230 235 240

Cys Ile Phe Ala Cys Glu Glu Met Ser Gly Glu Val Arg Phe Ser Ser 245 250 255

His Leu Pro Gln Pro Asn Ser Leu Cys Ser Leu Ile Val Glu Pro Met 260 265 270

Glu Asn Trp Leu Gln Leu Met Leu Asn Trp Asp Pro Gln Gln Arg Gly 275 280 285

Gly Pro Val Asp Leu Thr Leu Lys Gln Pro Arg Cys Phe Val Leu Met 290 295 300

Asp His Ile Leu Asn Leu Lys Ile Val His Ile Leu Asn Met Thr Ser 305 310 315

Ala Lys Ile Ile Ser Phe Leu Leu Pro Pro Asp Glu Ser Leu His Ser 325 330 335

Leu Gln Ser Arg Ile Glu Arg Glu Thr Gly Ile Asn Thr Gly Ser Gln 340 345 350

Glu	Leu	L e u 3 5 5	Ser	Glu	Thr	G 1 y	I 1 e 3 6 0	Ser	Leu	Asp	Pro	Arg 365	Lys	Pro	Ala
Ser	G 1 n 3 7 0	Суѕ	V a l	Leu	Asp	G 1 y 3 7 5	V a l	Arg	G 1 y	Суѕ	A s p 3 8 0	Ser	Tyr	Met	V a l
T y r 3 8 5	Leu	P h e	Asp	Lys	Ser 390	Lys	Thr	V a l	Tyr	G I u 3 9 5	Gly	Pro	P h e	Ala	Ser 400
Arg	Ser	Leu	Ser	A s p 4 0 5	Cys	V a l	Asn	Туг	I 1 e 4 1 0	Val	Gln	Asp	Ser	L y s 4 1 5	Пе
Gln	Leu	Pro	I 1 e 4 2 0	Ile	Gln	Leu	Arg	L y s 4 2 5	V a l	Trp	Ala	Glu	A 1 a 4 3 0	V a 1	His
Tyr	V a l	Ser 435	Gly	Leu	Lys	Glu	A s p 4 4 0	Туr	Ser	Arg	Leu	P h e 4 4 5	Gln	Gly	Gln
Arg	A 1 a 4 5 0	Ala	Met	Leu	Ser	L e u 4 5 5	Leu	Arg	Tyr	Asn	A 1 a 4 6 0	Asn	Leu	Thr	Lys
Met 465	Lys	Asn	Thr	Leu	I 1 e 4 7 0	Ser	Ala	Ser	Gln	G l n 4 7 5	Leu	Lys	Ala	Lys	L e u 4 8 0
Glu	Phe	P h e	His	L y s 4 8 5	Ser	lle	Gln	Leu	Asp 490	Leu	Glu	Arg	Tyr	Ser 495	Glu
Gln	Met	Thr	T y r 5 0 0	Gly	Ile	Ser	Ser	G I u 5 0 5	Lys	Met	Leu	Lys	A 1 a 5 1 0	Trp	Lys
Glu	Met	G l u 5 l 5	Glu	Lys	Ala	I l e	H i s 5 2 0	Tyr	Ala	Glu	V a l	G 1 y 5 2 5	V a l	I l e	G 1 y
Tyr	L e u 5 3 0	Glu	Asp	Gln	Ile	Met 535	Ser	Leu	His	Ala	G I u 5 4 0	lle	Met	Glu	Leu

Gln Lys Ser Pro Tyr Gly Arg Arg Gln Gly Asp Leu Met Glu Ser Leu

Glu Gln Arg Ala Ile Asp Leu Tyr Lys Gln Leu Lys His Arg Pro Ser 565 575

Asp His Ser Tyr Ser Asp Ser Thr Glu Met Val Lys IIe IIe Val His 580 585 590

Thr Val Gln Ser Gln Asp Arg Val Leu Lys Glu Leu Phe Gly His Leu 595 600 605

Ser Lys Leu Ceu Gly Cys Lys Gln Lys Ile Ile Asp Leu Leu Pro Lys 610 620

Val Glu Val Ala Leu Ser Asn Ile Lys Glu Ala Asp Asn Thr Val Met 625 630 635

Phe Met Gln Gly Lys Arg Gln Lys Glu Ile Trp His Leu Leu Lys Ile 645 650 655

Ala Cys Thr Gln Ser Ser Ala Arg Ser Leu Val Gly Ser Ser Leu Glu 660 670

Gly Ala Val Thr Pro Gln Thr Ser Ala Trp Leu Pro Pro Thr Ser Ala 675 680 685

Glu His Asp His Ser Leu Ser Cys Val Val Thr Pro Gln Asp Gly Glu 690 700

Thr Ser Ala Gln Met Ile Glu Glu Asn Leu Asn Cys Leu Gly His Leu 705 710 715 720

Ser Thr Ile Ile His Glu Ala Asn Glu Glu Gln Gly Asn Ser Met Met 725 730 735

Asn Leu Asp Trp Ser Trp Leu Thr Glu 740 745

< 2 1 0 < 2 1 1 < 2 1 2 < 2 1 3) 2> 1	2 6 1 1 7 3 P R T H o m o	sap	iens											
< 4 0 ()>	2 6													
Met 1	Glu	Glu	Leu	Ser 5	Ala	Asp	Glu	Ile	Arg 10	Arg	Arg	Arg	Leu	A 1 a	Arg
Leu	Ala	Gly	G 1 y 2 0	Gln	Thr	Ser	Gln	Pro 25	Thr	Thr	Pro	Leu	T h r 3 0	Ser	Pro
Gln	Arg	G 1 u 3 5	Asn	Pro	Pro	Gly	Pro 40	Pro	Ile	Ala	Ala	S e r 4 5	Ala	Pro	Gly
Pro	Ser 50	Gln	Ser	Leu	Gly	L e u 5 5	Asn	V a l	His	Asn	M e t	Thr	Pro	Ala	Thr
S e r 6 5	Pro	lle	Gly	Ala	Ser 70	Gly	Val	Ala	His	Arg 75	Ser	Gln	Ser	Ser	G 1 u 8 0
Gly	V a l	Ser	Ser	L e u 8 5	Ser	Ser	Ser	Pro	Ser 90	Asn	Ser	Leu	Glu	Thr 95	Gln
Ser	Gln	Ser	L e u 1 0 0	Ser	Arg	Ser	Gln	Ser 105	Met	Asp	Ile	Asp	G l y 1 1 0	V a l	Ser
Суѕ	Glu	L y s 115	Ser	Met	Ser	Gln	V a l 1 2 0	Asp	Val	Asp	Ser	G l y 125	lle	Glu	Asn
Met	G l u 1 3 0	Val	Asp	Glu	Asn	Asp 135	Arg	Arg	Glu	Lys	Arg 140	Ser	Leu	Ser	Asp
Lys 145	Glu	Pro	Ser	Ser	G l y 150	Pro	Glu	V a l	Ser	G l u 155	Glu	Gln	Ala	Leu	G 1 n 1 6 0
Leu	Val	Суѕ	Lуs	I 1 e 1 6 5	Phe	Arg	V a l	Ser	Trp 170	Lуs	Asp	Arg	Asp	Arg 175	Asp

Val	I I e	P h e	L e u 1 8 0	Ser	Ser	Leu	Ser	A 1 a 185	Gln	Phe	Lys	Gln	A s n 1 9 0	Pro	Lys
Glu	V a l	P h e 1 9 5	Ser	Asp	P h e	Lys	A s p 2 0 0	Leu	I I e	G 1 y	Gln	I I e 2 0 5	Leu	Met	Glu
Val	L e u 2 1 0	Met	Met	Ser	Thr	G 1 n 2 1 5	Thr	Arg	Asp	Glu	A s n 2 2 0	Pro	Phe	Ala	Ser
L e u 2 2 5	Thr	Ala	Thr	Ser	G 1 n 2 3 0	Pro	I I e	Ala	Ala	A 1 a 2 3 5	Ala	Arg	Ser	Pro	A s p 2 4 0
Arg	Asn	Leu	Leu	L e u 2 4 5	Asn	Thr	Gly	Ser	A s n 2 5 0	Pro	Gly	Thr	Ser	Pro 255	Met
Phe	Суѕ	Ser	V a 1 2 6 0	Ala	Ser	Phe	Gly	A 1 a 2 6 5	Ser	Ser	Leu	Ser	Ser 270	Leu	G 1 y
Ala	Ser	G 1 y 2 7 5	G 1 y	Ala	Ser	Asn	Trp 280	Asp	Ser	Tyr	Ser	A s p 2 8 5	His	Phe	Thr
	G 1 u 2 9 0		Суѕ					Met					I 1 e	Glu	Суѕ
P h e 3 0 5	Asp	Arg	V a 1	G 1 y	I 1 e 3 1 0	Glu	Glu	Lys	Lys	A 1 a 3 1 5	Pro	Lys	Met	Суѕ	S e r 3 2 0
Gln	Pro	Ala	V a l	Ser 325	Gln	L e u	Leu	Ser	A s n 3 3 0	I 1 e	Arg	Ser	Gln	C y s 3 3 5	I I e
Ser	His	Thr	A 1 a 3 4 0	Leu	V a l	L e u	Gln	G 1 y 3 4 5	Ser	Leu	Thr	Gln	Pro 350	Arg	Ser
Leu	Gln	G 1 n 3 5 5	Pro	Ser	Phe	Leu	V a 1 3 6 0	Pro	Туr	Met	Leu	C y s 3 6 5	Arg	Asn	Leu

Pro	T y r 3 7 0	Gly	P h e	I I e	Gln	G I u 3 7 5	Leu	V a l	Arg	Thr	Thr 380	His	Gln	Asp	Glu
G 1 u 3 8 5	Val	Phe	Lys	Gln	I 1 e 3 9 0	Phe	I I e	Pro	I 1 e	L e u 3 9 5	Gln	G 1 y	L e u	Ala	L e u 4 0 0
Ala	Ala	Lys	Glu	C y s 4 0 5	Ser	Leu	Asp	Ser	A s p 4 1 0	Tyr	Phe	Lys	Туг	Pro 415	Leu
Met	Ala	Leu	G 1 y 4 2 0	Glu	Leu	Суѕ	Glu	Thr 425	Lys	P h e	G 1 y	Lys	Thr 430	His	Pro
V a 1	Суѕ	A s n 4 3 5	Leu	V a l	Ala	Ser	L e u 4 4 0	Arg	Leu	Trp	Leu	Pro 445	Lys	Ser	Leu
Ser	Pro 450	Gly	Суѕ	Gly	Arg	G I u 4 5 5	Leu	Gln	Arg	Leu	Ser 460	Tyr	Leu	G 1 y	Ala
P h e 4 6 5	P h e	Ser	P h e	Ser	V a l 4 7 0	P h e	Ala	Glu	Asp	A s p 4 7 5	V a l	Lys	Val	V a l	G 1 u 4 8 0
Lys	Tyr	P h e	Ser	G 1 y 4 8 5	Pro	Ala	I I e	Thr	L e u 4 9 0	Glu	Asn	Thr	Arg	V a 1 4 9 5	V a l
Ser	Gln	Ser	L e u 5 0 0	Gln	His	Tyr	Leu	G 1 u 5 0 5	Leu	G 1 y	Arg	Gln	G 1 u 5 1 0	Leu	Phe
Lys	I 1 e	L e u 5 1 5	H i s	Ser	I 1 e	Leu	L e u 5 2 0	Asn	G 1 y	Glu	Thr	Arg 525	Glu	Ala	Ala
L e u	Ser 530	Tyr	Met	Ala	Ala	V a 1 5 3 5	V a 1	Asn	Ala	Asn	Met 540	Lys	Lys	Ala	Gln
M e t 5 4 5	Gln	Thr	Asp	Asp	Arg 550	Leu	V a 1	Ser	Thr	A s p 5 5 5	Gly	P h e	Met	Leu	A s n 5 6 0
Phe	Leu	Trp	V a l	L e u 5 6 5	Gln	Gln	Leu	Ser	Thr 570	Lys	I I e	Lys	Leu	G 1 u 5 7 5	Thr

Val A	sp Pro	Thr T 580	Syr I	1 e	Phe		Pro 585	Arg	Суѕ	Arg		Thr 590	Leu	Pro
Asn A	sp Glu 595	Thr A	Arg V	lal.	Asn	A 1 a 6 0 0	Thr	Met	Glu	Asp	V a l 6 0 5	Asn	Asp	Trp
	hr Glu 10	Leu T	Syr G		Asp 615	Gln	Pro	Pro	Phe	Ser 620	Glu	Pro	Lys	Phe
Pro T 625	hr Glu	Cys P		'he 30	Leu	Thr	Leu		A 1 a 6 3 5	His	Нis	Leu	Ser	I 1 e 6 4 0
Leu P	ro Ser		Arg A 645	lrg.	Tyr	Ilе	Arg	Arg 650	Leu	Arg	Ala	I I e	Arg 655	Glu
Leu A	sn Arg	Thr V	al G	Glu.	Asp		Lys 665	Asn	Asn	Glu	Ser	G l n 6 7 0	Trp	Lys
Asp S	er Pro 675	Leu A	Ala T	ſhr.		His 680	Arg	Glu	Met	Leu	L y s 6 8 5	Arg	Суѕ	Lys
	ln Leu 90	Lys L	.ys L		V a 1 6 9 5	Arg	Суѕ	Lys		C y s 7 0 0	Ala	Asp	Ala	G 1 y
Leu L 705	eu Asp	Glu S		h e	Leu	Arg	Arg		Leu 715	Asn	P h e	Tyr	Gly	L e u 7 2 0
Leu I	le Gln		Leu L 125	∟eu .	Arg	Ile	Leu	A s p 7 3 0	Pro	Ala	Туr	Pro	Asp 735	Ilе
Thr L	eu Pro	Leu A	Asn S	Ser.	Asp		Pro 745	Lys	V a l	P h e		Ala 750	Leu	Pro
Glu P	he Tyr 755	Val G	Glu A	Asp		A 1 a 7 6 0	Glu	Phe	Leu	Phe	Phe 765	Ilе	V a l	Gln

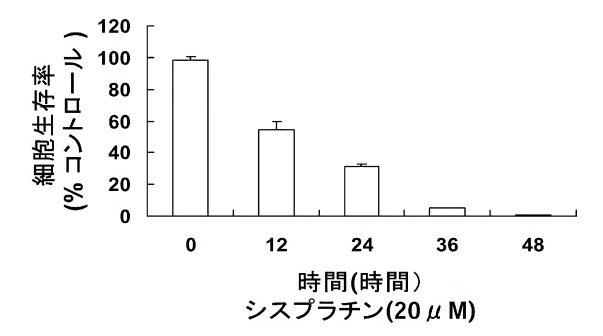
Туг	Ser 770	Pro	Gln	Ala	L e u	T y r 7 7 5	Glu	Pro	Суѕ	Thr	G l n 7 8 0	Asp	I I e	V a 1	Met
P h e 7 8 5	Leu	V a l	V a 1	Met	L e u 7 9 0	Суѕ	Asn	Gln	Asn	Tyr 795	II e	Arg	Asn	Pro	Tyr 800
L e u	Val	Ala	Lуs	L e u 8 0 5	V a l	Glu	V a 1	Met	P h e 8 1 0	Met	Thr	Asn	Pro	A l a 8 l 5	V a l
Gln	Pro	Arg	T h r 8 2 0	Gln	Lys	P h e	P h e	G 1 u 8 2 5	Met	Ile	Glu	Asn	H i s 8 3 0	Pro	L e u
Ser	Thr	L y s 8 3 5	Leu	Leu	V a l	Pro	S e r 8 4 0	Leu	Met	Lys	Phe	T y r 8 4 5	Thr	Asp	V a l
Glu	His 850	Thr	G l y	Ala	Thr	Ser 855	Glu	P h e	Tyr	Asp	L y s 8 6 0	Phe	Thr	Ile	Arg
T y r 8 6 5	His	Ile	Ser	Thr	I 1 e 8 7 0	Phe	Lys	Ser	Leu	Trp 875	Gln	A s n	Ile	Ala	H i s 880
His	G 1 y	Thr	P h e	Met 885	Glu	Glu	Phe	Asn	Ser 890	Gly	Lys	Gln	Phe	V a l 8 9 5	Arg
Туг	I 1 e	Asn	M e t 9 0 0	L e u	Ile	Asn	Asp	Thr 905	Thr	P h e	L e u	L e u	A s p 9 1 0	Glu	Ser
L e u	Glu	Ser 915	L e u	Lys	Arg	Ile	H i s 9 2 0	Glu	Val	Gln	Glu	G l u 9 2 5	Met	Lys	Asn
Lys	G 1 u 9 3 0	Gln	Trp	Asp	Gln	L e u 9 3 5	Pro	Arg	Asp	Gln	G l n 9 4 0	Gln	Ala	Arg	Gln
S e r 9 4 5	Gln	L e u	Ala	Gln	A s p 9 5 0	Glu	Arg	V a l	Ser	Arg 955	Ser	Tyr	Leu	Ala	L e u 9 6 0
Ala	Thr	Glu	Thr	V a l 9 6 5	Asp	Met	P h e	His	I 1 e 9 7 0	Leu	Thr	Lys	Gln	V a l 9 7 5	Gln

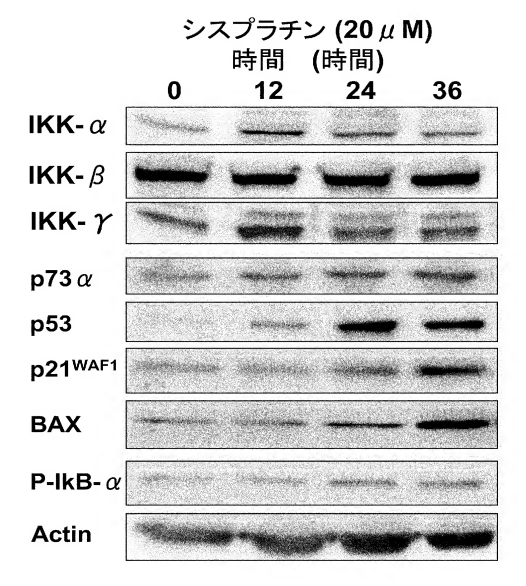
Lys	Pro	Phe	Leu	Arg	Pro	Glu	Leu	Gly	Pro	Arg	Leu	Ala	Ala	Met	Leu
			980					985					990		

Asn Phe Asn Leu Gln Gln Leu Cys Gly Pro Lys Cys Arg Asp Leu Lys 995 1000

- Val Glu Asn Pro Glu Lys Tyr Gly Phe Glu Pro Lys Lys Leu Leu 1010 1020
- Asp Gln Leu Thr Asp Ile Tyr Leu Gln Leu Asp Cys Ala Arg Phe 1025 1030 1035
- Ala Lys Ala Ile Ala Asp Asp Gln Arg Ser Tyr Ser Lys Glu Leu 1040 1050
- Phe Glu Glu Val Ile Ser Lys Met Arg Lys Ala Gly Ile Lys Ser 1055 1065
- Thr Ile Ala Ile Glu Lys Phe Lys Leu Leu Ala Glu Lys Val Glu 1070 1080
- Glu Ile Val Ala Lys Asn Ala Arg Ala Glu Ile Asp Tyr Ser Asp 1085 1095
- Ala Pro Asp Glu Phe Arg Asp Pro Leu Met Asp Thr Leu Met Thr 1100 1105 1110
- Asp Pro Val Arg Leu Pro Ser Gly Thr Ile Met Asp Arg Ser Ile 1115 1120 1125
- Ile Leu Arg His Leu Leu Asn Ser Pro Thr Asp Pro Phe Asn Arg 1130 1140
- Gln Thr Leu Thr Glu Ser Met Leu Glu Pro Val Pro Glu Leu Lys 1145 1150 1155

Glu Gln Ile Gln Ala Trp Met Arg Glu Lys Gln Asn Ser Asp His





シスプラチン (20 μ M)

時間(時間)

1 12 24 36

IKK α

IKK β

IKK γ

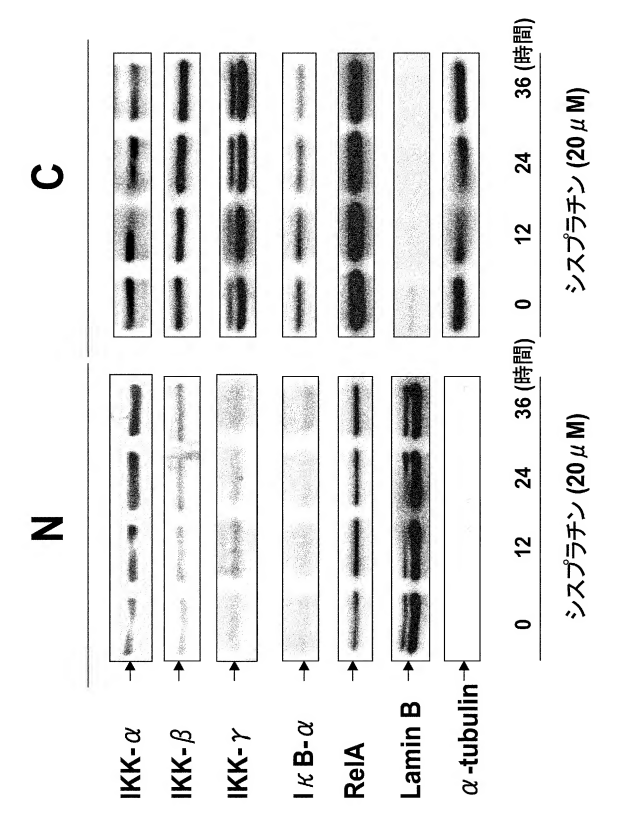
p73 α

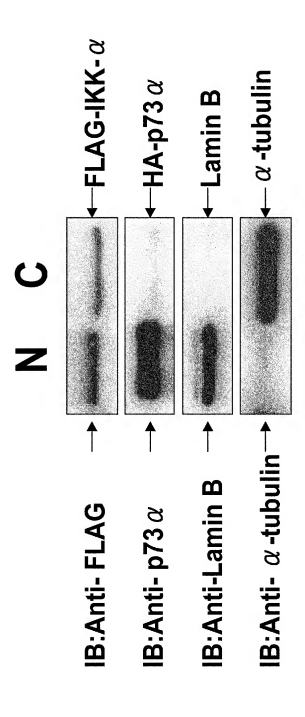
p53

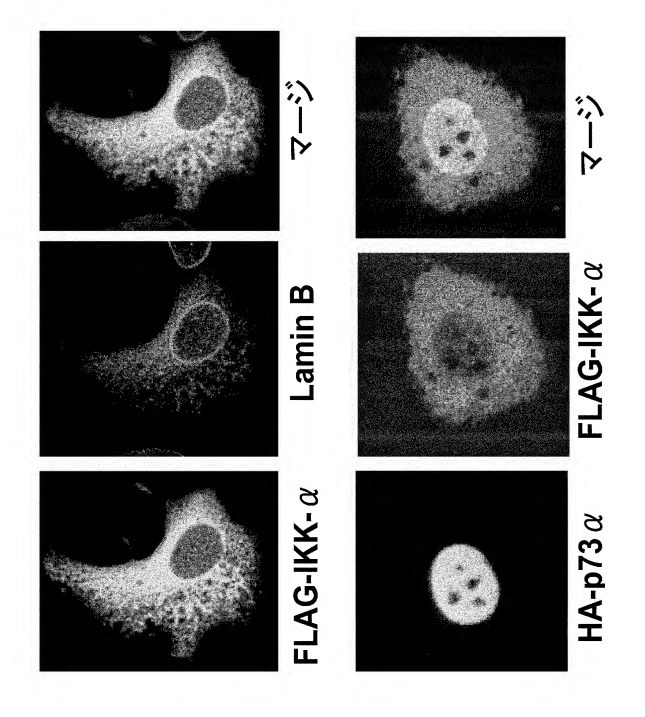
p21^{WAF1}

BAX

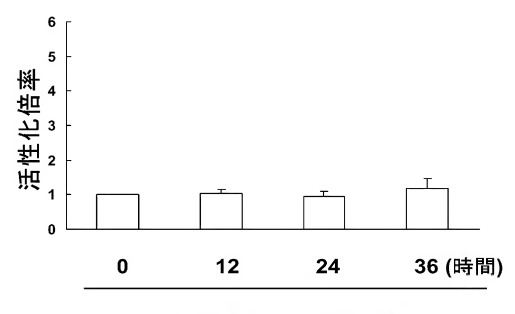
GAPDH





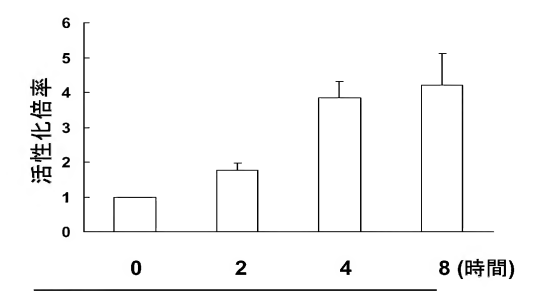


U2OS

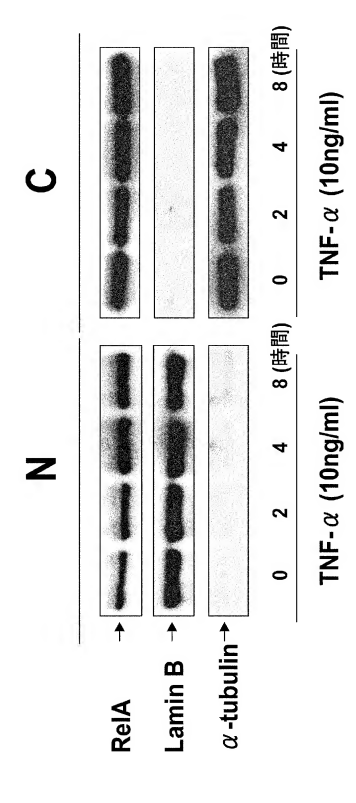


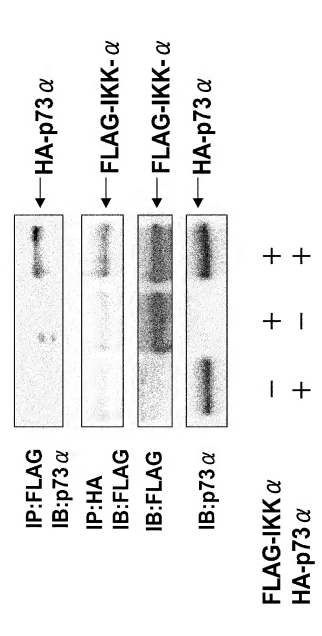
シスプラチン (20 μ M)

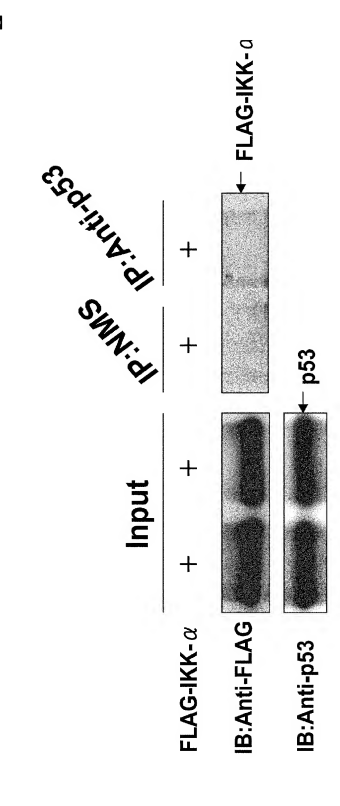
L929

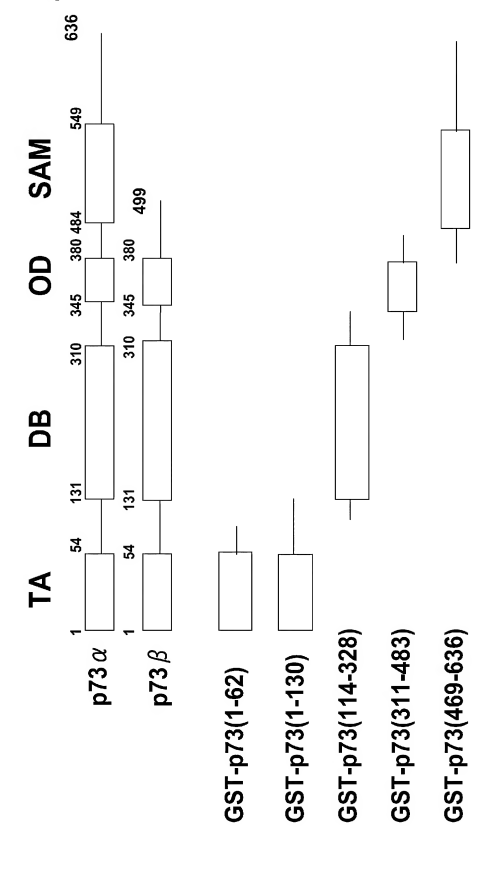


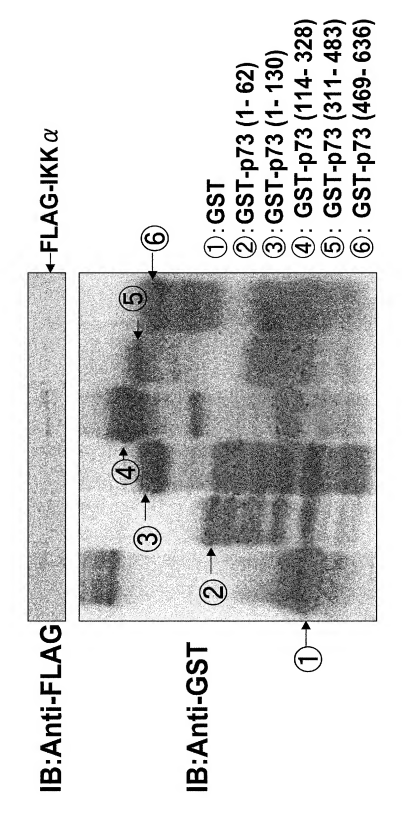
TNF- lpha (10ng/ml)

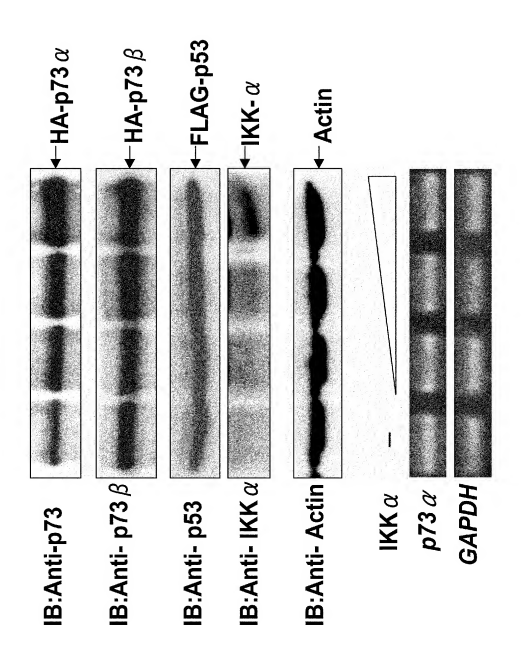


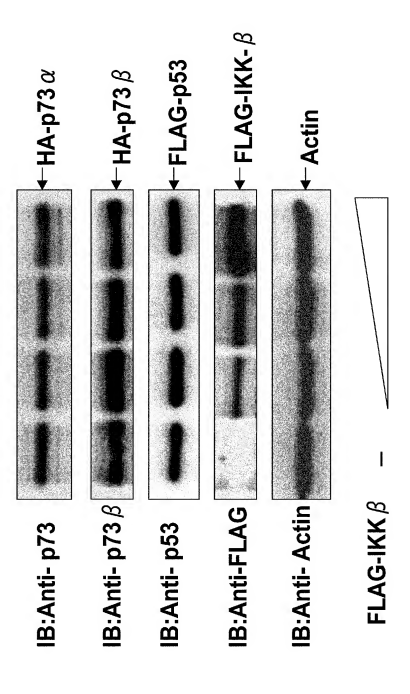


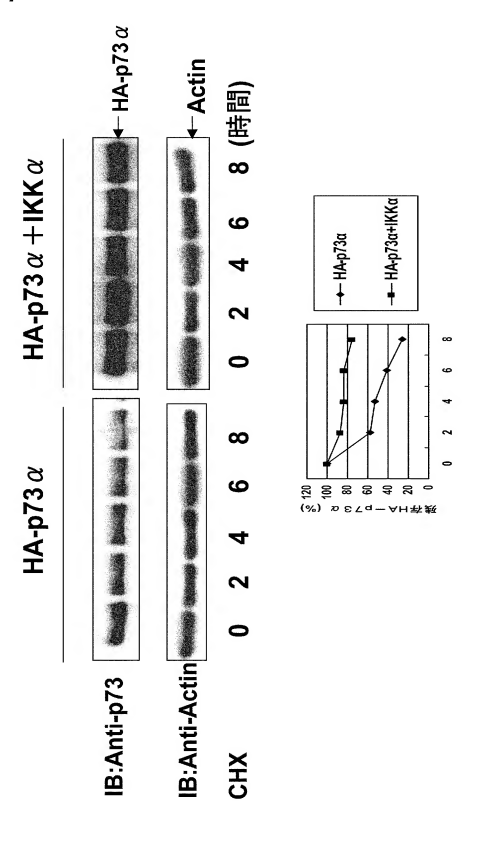


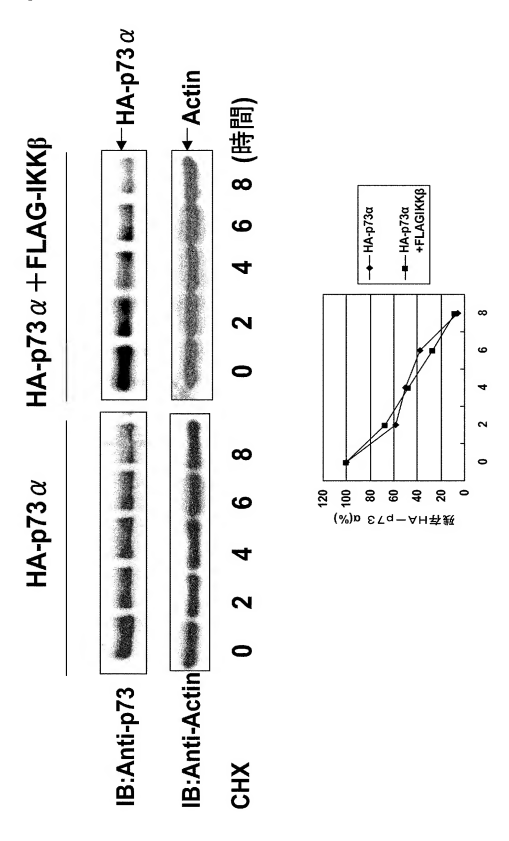


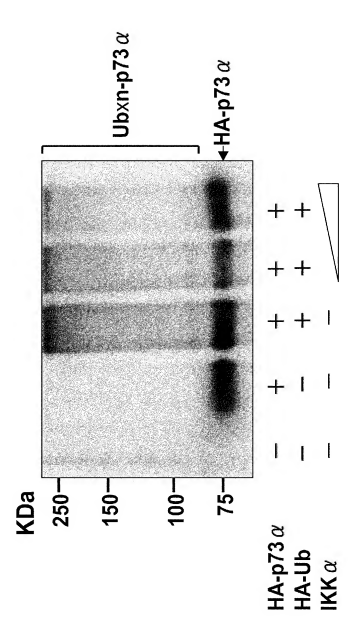


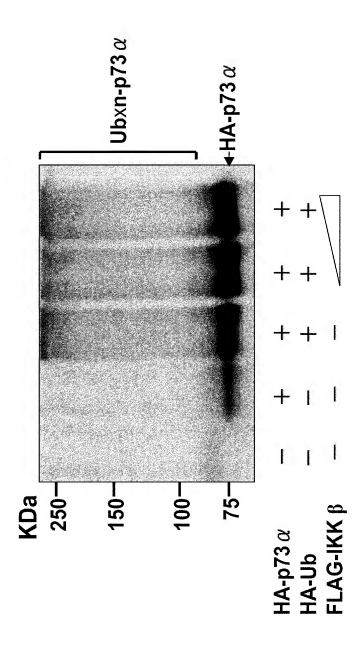


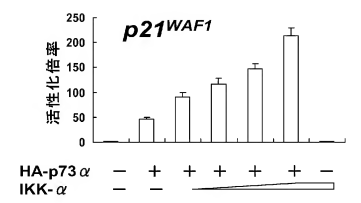


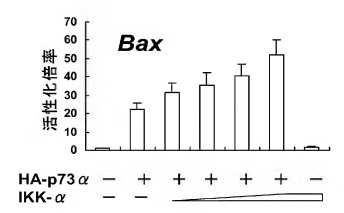


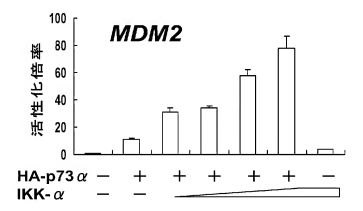


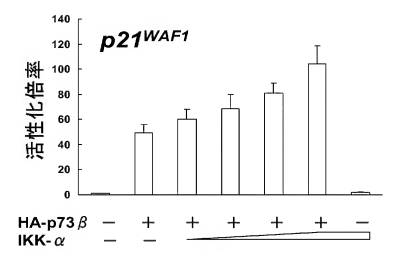


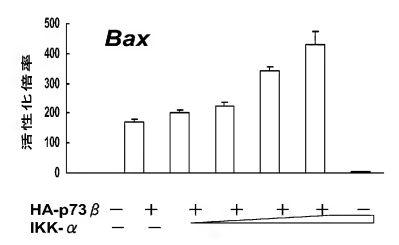


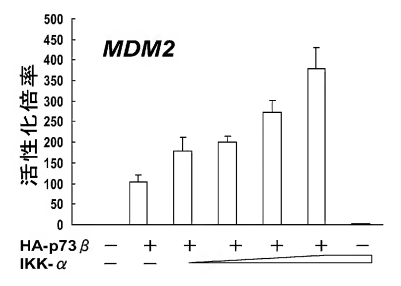


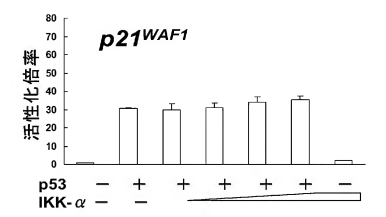


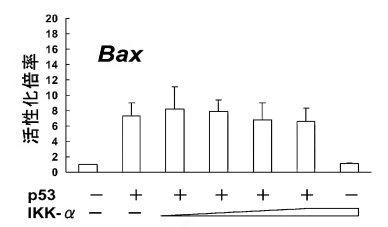


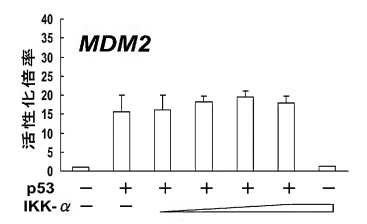


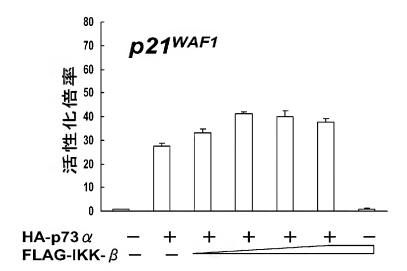


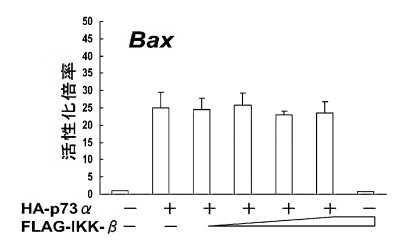


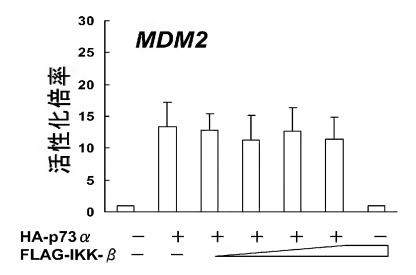


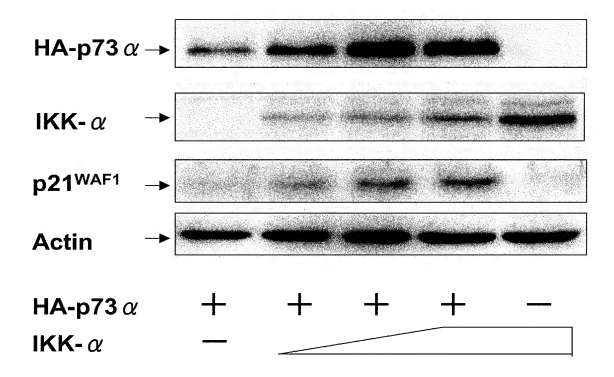


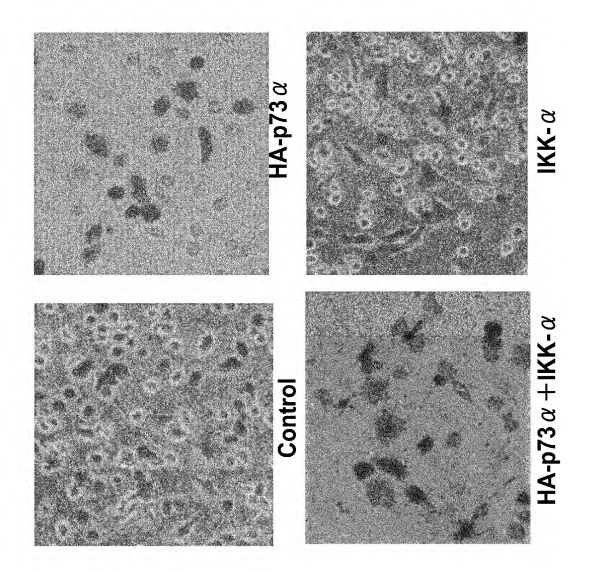


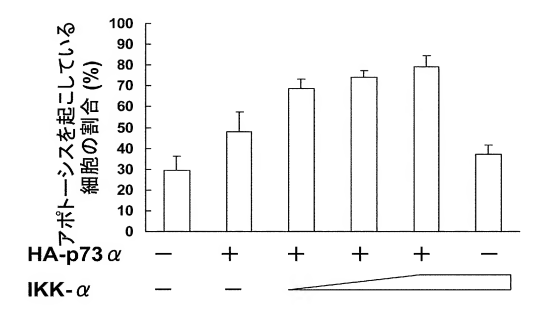


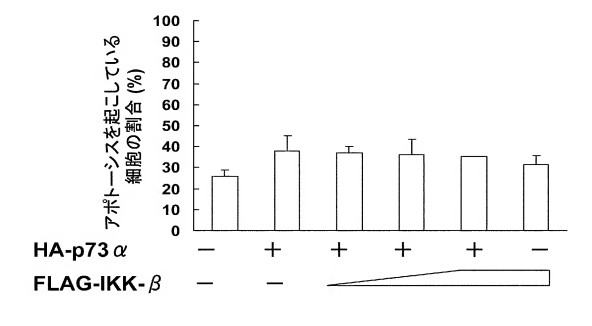


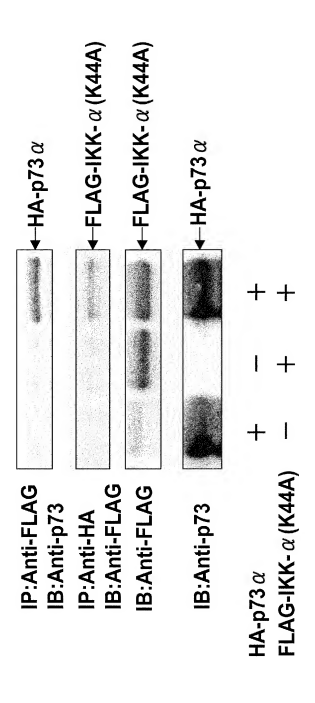


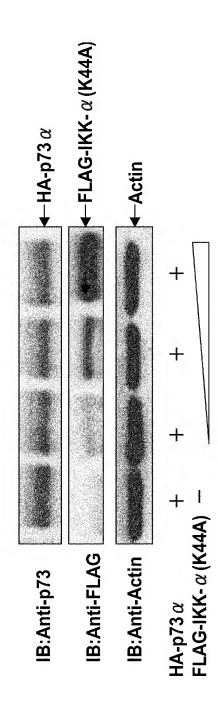


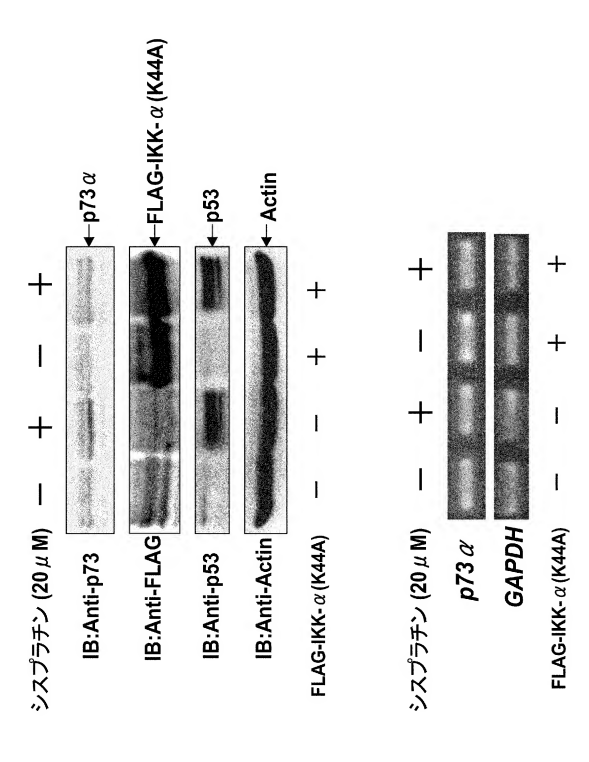


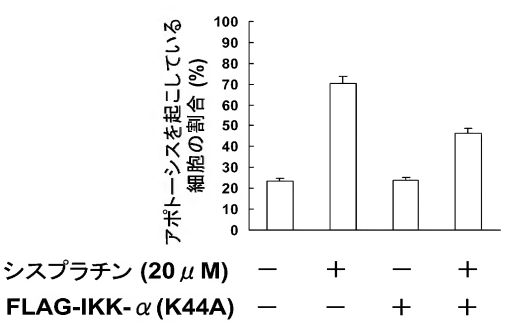


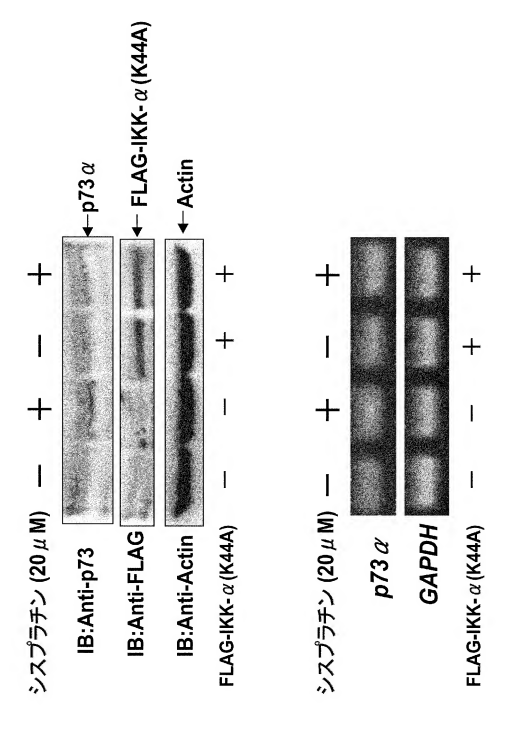


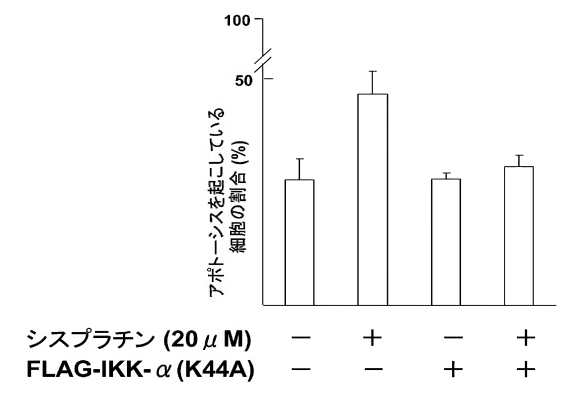


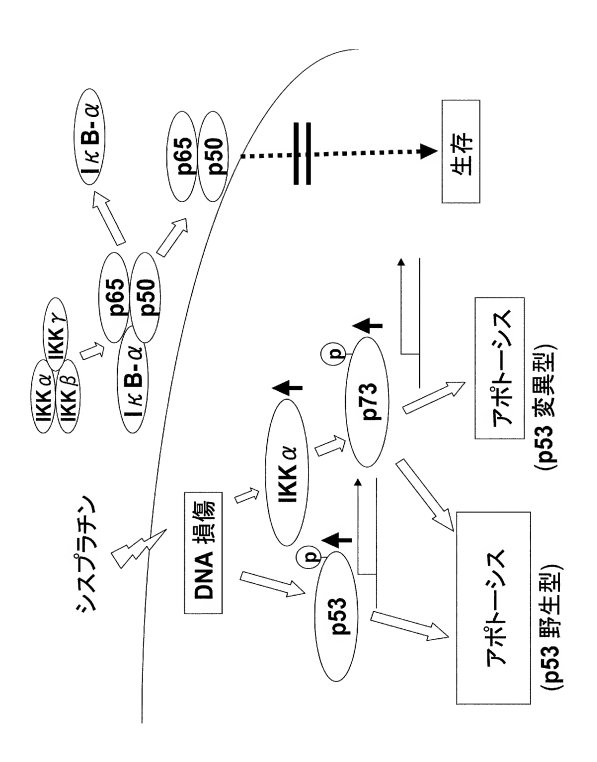


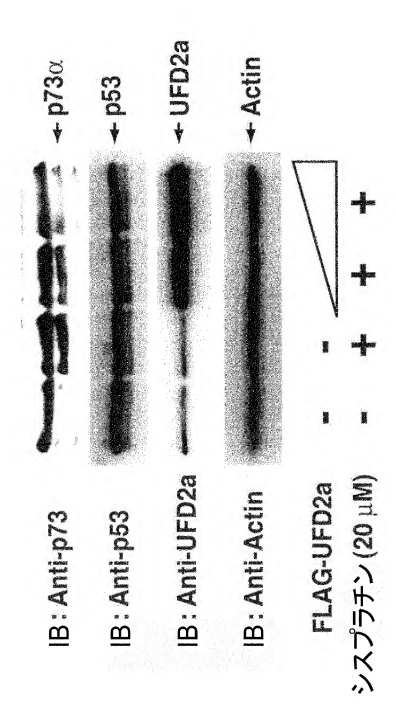


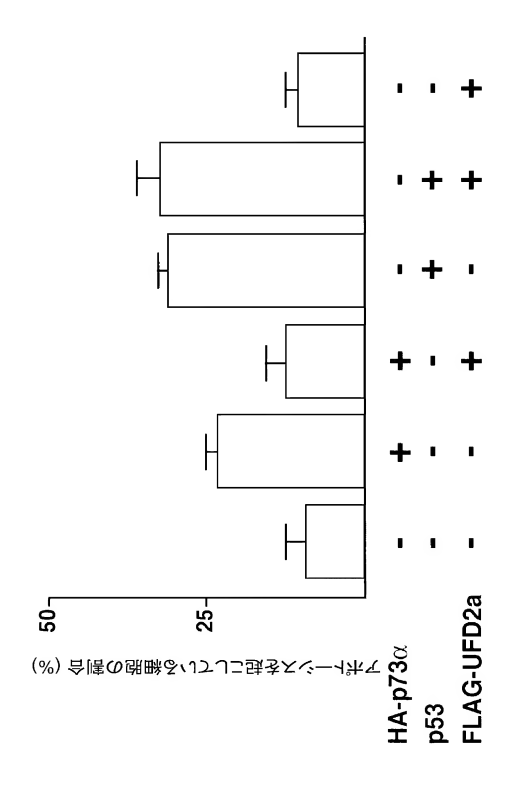












【書類名】要約書

【要約】

【課題】 p73の活性化の分子メカニズムを解明し、そして、そのメカニズムから導き出されたアポトーシスを促進又は抑制する化合物のスクリーニング方法を提供する。

【解決手段】 p73と $IKK-\alpha$ との相互作用を増強する化合物を、アポトーシスを促進する化合物と判定する判定工程を備える、アポトーシスを促進する化合物のスクリーニング方法。

【選択図】 図34

【書類名】 出願人名義変更届 【提出日】 平成16年 7月14日 【あて先】 特許庁長官 殿 【事件の表示】 【出願番号】 特願2004-176107 【承継人】 【住所又は居所】 千葉県千葉市中央区市場町1番1号 【氏名又は名称】 千葉県 【承継人代理人】 【識別番号】 100088155

長谷川

【手数料の表示】

【弁理士】

【氏名又は名称】

【予納台帳番号】 014708 【納付金額】 4,200円

【提出物件の目録】

【物件名】 承継人であることを証明する書面 1

芳樹

【援用の表示】 平成16年7月14日付提出の特願2003-314345の出

願人名義変更届に添付の譲渡証書

【物件名】 委任状]

【援用の表示】 平成16年7月14日付提出の特願2003-314345の出

願人名義変更届に添付の委任状

0 0 0 1 6 0 5 2 2 19900913 新規登録

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製薬株式会社 591014710 19920904 住所変更 592077671

千葉県千葉市中央区市場町1番1号 千葉県